(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-259176

(43)公開日 平成10年(1998) 9月29日

(51) Int.Cl.*		識別配号		FΙ		٠			•
C 0 7 C 235/56		·	C 0 7 C 235/56						
A61K	31/165	ADS	-	A 6.	1 K	31/165		ADS	•
	31/245	ADU	•			31/245		ADU	
	31/255	ABL				31/255		ABL	
31/42						31/42			
	• ,		審查請求	未請求	請求	項の数40	FD	(全106頁)	最終頁に続く
(21)出願番	———— 身	特願平9-84463		(71) 出願人 000004569					
•				١.		日本た	ばこ産	業株式会社	
(22)出顧日		平成9年(1997)3月17日				東京都	港区虎	ノ門二丁目2	番1号
		•		(72)	発明者	稻葉	隆之		
						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
•			÷			菜株式	会社医	菜総合研究所	内
				(72)	発明者	多田	博紀		
						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
,						業株式	会社医	英総合研究所	内
	•	•		(72)	発明者	岩村	浩幸	••	
•						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
•						菜株式	会社医	集総合研究所	内
				(74)	代理人	弁理士	大東	輝雄	•
									•

(54) 【発明の名称】 血管新生阻害作用を有する新規アミド誘導体及びその用途

(57)【要約】

(修正有)

阻害剤。

【課題】 選択的に血管新生過程を抑制することにより、新生血管がもたらす生体にとって不利な現象、すなわち関節炎、網膜症、乾せん、腫瘍の進展を抑制し、かつ副作用が少ない新規化合物を提供する。

【解決手段】 一般式 [I]

·【化1】

(式中、R¹、R²、R⁴、R⁷、R⁹及びR¹⁰はアルコキシ基等であり、R³、R⁸はアルコキシ基、アラルキルオキシ基等であり、R⁵はアルケニル基等であり、R⁶はアルキル基等であり、また、R²とR³、R⁵とR⁶、R⁷とR⁸等が一緒になって6員環と共に縮合環を形成してもよい。)等で示されるアミド誘導体若しくはその製薬上許容される塩及びそれら化合物を含有してなる血管新生

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記一般式 [1] 【化1】

{式中、 R^1 は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基又は $-NR^{11}R^{12}$ (ここで R^{11} 及び R^{12} は、同一又は異なって水素原子又はアシル基である。)であり; R^2 は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、 $-OR^{13}$ (ここで R^{13} は、低級アルキル基、アラルキル基又はシクロアルキル基である。)であり; R^{3} は $-X_3$ -(CH_2) $_n$ - R^{14} 又は

【化2】

(式中、R¹⁴は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよい化級アルキル基、シクロアルキル基、アシル基、アルケニル基又は水素原子であり、X₃は一〇一、一NHC〇一、一OSO₂一、一NR¹⁷ー(ここでR¹⁷は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり、mは〇又は1乃至5の整数であり、R¹⁵及びR¹⁶は、同一又は異なって水素原子、低級アルコキシ基、アミノ基、低級アルキル基、カルボキシ基又は水酸基である。)であり、又はR²とR³が一緒になって【化3】

(式中、R¹⁸は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアラルキル基、低級アルキル基、置換されてもよいアミノ基、水酸基、ニトロ基、アルデヒド基又は水素原子である。)であり;R⁴は水素原子又は一OR ¹⁹(ここでR¹⁹は、低級アルキル基、アラルキル基又はシクロアルキル基である。)であり、又はR³とR⁴が一緒になって

【化4】

(式中、 R^{20} はー $(CH_2)_p$ ー R^{24} (ここで R^{24} は、置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、水酸基又は水素原子である。)であり、pは0又は1万至5の整数であり、 R^{21} は、水素原子又は

【化5】

であり、又はR²⁰とR²¹茨一緒になって 【化6】

(式中、 R^{25} 及び R^{26} は同一又は異なって低級アルキル基、低級アルコシキル基又は水素原子である。)であり、 R^{10} 0、 R^{10} 0 、 R^{10} 0 、

CH.)r

N CH.)r

N R²⁹

(式中、rは0又は1であり、Yは-N=又は-CH=であり、 R^{29} は水素原子又は低級アルキル基である。)であり; R^{7} は、水素原子又は低級アルコキシ基であり; R^{8} は、 $-X_{4}-(CH_{2})_{+}-R^{30}$ (ここでX4は、 $-O-、-CH_{2}-、-CO-、-CONH-、-OSO_{2}-、-SO_{2}NH-、-NR^{31}-(ここで<math>R^{31}$ は、水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基である。)、【化8】

又は単結合であり、tは0xは1乃至5の整数であり、 R³⁰は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよい ヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、水素原 子、水酸基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シクロアルキル基、アシル基、シアノ基又はCOOR³² (ここでR³²は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり;R⁹は、水素原子、低級アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、一OR³³ (ここでR³³は、水素原子、低級アルキル基である。)又は一CONHR³⁴ (ここでR³⁴は、水素原子、低級アルキル基である。)であり、又はR⁷とR⁸若しくはR⁸とR⁹が一緒になって【化9】

(式中、 R^{35} は置換されてもよい低級アルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいヘテロアリール基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基又はカルボキシ基である。)であり; R^{10} は水素原子又は $-OR^{36}$ (ここで R^{36} は、水素原子、低級アルキル基、フェニル基又はアラルキル基である。)であり; X_1 及び X_2 は、同一又は異なって炭素原子又は窒素原子であり;

【化10】

は

【化11】

である。)により表されるないド化合物又はその製薬上 許容される塩を有効成分として含有する血管新生阻害 剤。

【請求項2】 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_3$ - (CH_2) $_m$ $-R^{14}$ (X_3 、m及び R^{14} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^8 が $-X_4$ - (CH_2) $_t$ $-R^{30}$ (X_4 、 $_t$ 及び R^{30} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^5 が水素原子である請求項1記載の血管新生阻害剤。

【請求項3】 一般式 [1] において、R³が 【化12】

(式中、 R^{15} 及び R^{16} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である請求項1記載の血管新生 阴客剤。

【請求項4】 一般式 [1] において、R²とR³が一緒 になって

【化13】

 (式中、R¹⁸は請求項1記載の通りである。)であり、

 R⁵が水素原子である請求項1記載の血管新生阻害剤。

 【請求項5】 一般式 [1] において、R³とR⁴が一緒

になって 【化14】

(式中、R²⁰、R²¹、R²²、R²³及びnは請求項1記載 の通りである。) であり、R⁵が水素原子である請求項 1記載の血管新生阻害剤。

【請求項6】 一般式 [1] において、R⁵とR⁶が一緒 になって

(化15)

(式中、r、Y及び R^{29} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^3 が $-X_3$ -(CH_2) $_m$ - R^{14} (式中、 X_3 、m及び R^{14} は請求項1の通りである。)であり、 R^8 が $-X_4$ -(CH_2) $_t$ - R^{30} (式中、 X_4 、 $_t$ 及び R^{30} は請求項1の通りである。)である請求項1記載の血管新生阻害剤。

【請求項7】 一般式 [1] において、 R^7 と R^8 若しくは R^8 と R^9 が一緒になって 【化16】

(式中、 R^{35} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である請求項1記載の血管新生阻害剤。 【請求項8】 一般式 [1] において、 R^{3} が $-X_{3}$ ー (CH_{2}) $_{m}$ - R^{14} (ここで X_{3} は-O-であり、mは1であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^{5} が水素原子である請求項1記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項9】 一般式 [1] において、 $R^8 \dot{n} - X_4 - (CH_2)_{t} - R^{30}$ (ここで X_4 は-O-であり、tは1又は2であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であ

る。)であり、R⁵が水素原子である請求項1記載の化 合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項10】 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_3$ ー $(CH_2)_m$ - R^{14} (ここで X_3 は-O-であり、mは1 であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^8 が $-X_4$ - $(CH_2)_t$ - R^{30} (ここで X_4 は -O-であり、tは1又は2であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^5 が水素原子である請求項1 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項11】 一般式 [1] において、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^4 がメトキシ基であり、 X_1 及び X_2 が炭素原子である請求項10記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項12】 一般式 [1] において、

∄\$.

【化18】

である請求項11記載の化合物又は製薬上許容され得る それらの塩。

【請求項13】 一般式 [1] において、 【化19】

が

【化20】

である請求項11記載の化合物又は製薬上許容され得る それらの塩。

【請求項14】 一般式 [1] において、R³が 【化21】

(式中、 R^{15} 及び R^{16} は請求項1記載の通りである。)であり、 R^5 が水素原子である請求項1記載の化合物及び製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項15】 一般式 [1] において、 $R^8 \dot{m} - X_4 - (CH_2)_+ - R^{30}$ (ここでX4は-O-であり、tは1 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^{15} 及び R^{16} が同一または異なって水素原子又は低級アルコキシ基である。)である請求項14記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項16】 一般式 [1] において、R²とR³が一 緒になって

【化22】

(式中、R¹⁸は請求項1記載の通りである。)であり、R⁵が水素原子である請求項1記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項17】 一般式 [1] において、 $R^8 \dot{M} - X_4 - (CH_2)_{\tau} - R^{30}$ (ここで X_4 は-O-であり、tは1 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であり。)であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^{18} が置換されてもよいフェニル基である請求項16記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項18】 一般式 [1] において、R³とR⁴が一 緒になって

【化23】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 、 R^{22} 、 R^{23} 及Un は請求項1 記載の通りである。) であり、 R^5 が水素原子である請求項1 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項19】 一般式 [1] において、 $R^8 \dot{m} - X_4 - (CH_2)_{,c} - R^{30}$ (ここで X_4 は-O-であり、tは1 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子である請求項18記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの 恒

【請求項20】 一般式 [1] において、R³とR⁴が一 緒になって

【化24】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 及Vn は請求項1 記載の通りである。)である請求項1 8 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項21】 一般式 [1] において、 R^{20} は一(C H_2) $_p$ - R^{24} (ここでpは1であり、 R^{24} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、nは1であり、 R^{21} は

【化25】

である請求項20記載の化合物又は製薬上許容され得る

それらの塩。 【請求項22】 一般式 [2] 【化26】

(式中、R³⁷は低級アルコキシ基、置換されてもよいアミノ基; R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰は、同一又は異なって水素原子、水酸基、低級アルキル基、シアノ基、置換されてもよいアミノ基、低級アルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいへテロアリール基、置換されてもよいアラルキル基、低級アルコキシカルボニル基であり、uは0又は1であり; vは0又は1乃至5の整数である。)により表されるベンソオキサジン誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項23】 一般式 [2] において、uが1であり、vが1であり、 R^{36} 、 R^{37} 及び R^{38} が、同一又は異なって水素原子又は低級アルコキシ基である請求項22記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項24】 一般式[1]において、R⁵とR⁶が一 緒になって

【化27】

(式中、r、Y及びR²⁹は請求項1記載の通りである。)である請求項1記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項25】 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_3$ ー (CH_2) $_m$ - R^{14} (ここで X_3 は-O-であり、mは1 であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^8 が $-X_4$ - (CH_2) $_t$ - R^{30} (ここで X_4 は -O-であり、tは1 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)である請求項24 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項26】 一般式[1]において、R⁷とR⁸若し くはR⁸とR⁹が一緒になって

【化28】

(式中、R³⁵は請求項1記載の通りである。)であり、

R⁵が水素原子である請求項1記載の化合物又は製薬上 許容され得るそれらの塩。

【請求項27】 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_3$ ー (CH_2) $_n$ ー R^{14} (ここで X_3 は一〇一であり、mは1 であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^2 、 R^7 及び R^{10} が水素原子であり、 R^{35} は置換されてもよいフェニル基である。)である請求項26 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項28】 実施例化合物4ーペンジルオキシーN - (4-ペンジルオキシフェニル) -3-メトキシベン ズアミド、4ーペンジルオキシーNー(trans-4 ーベンジルオキシシクロヘキシル) -3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオ キシフェニル) ー3ーメトキシベンズアミド、4ーベン ジルオキシーN- (4 –ベンジルオキシフェニル) ベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシフェニル) -3, 5-ジメトキシベンズアミド、4 **-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ-3-ブ** ロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベン ジルオキシーN- (4-ベンジルオキシ-3-クロロフ エニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシーN- (4-ベンジルオキシー3-メトキシフェニ ル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ -N-(4-ベンジルオキシ-3,5-ジメトキシフェ ニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキ シーN- (4-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニ ルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジ ルオキシ-N- [4-ベンジルオキシ-3-(N-メチ ルカルバモイル) フェニル] -3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシN-(6-ベンジルオキシ-3 -ピリジル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(3,4-ジメトキシ ベンジルオキシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(4-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(3-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキフェニル) -3-メトキシ-4-(2-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、4-ベ ンジルオキシー3-メトキシ-N-(4-メトキシフェ ニル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキ シーN-フェニルベンズアミド、4-ベンジルオキシー 3-メトキシ-N- (4-フェニルオキシフェニル) ベ ンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-エトキシ カルボニルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4 ーベンジルオキシーN- (3-プロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3 ークロロフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシー3-メトキシ-N-(2-フェニルベ ンゾオキサゾールー5ーイル) ベンズアミド、4ーベン

ジルオキシー3-メトキシ-N-(2-フェニルベンソ オキサゾールー6ーイル) ベンズアミド、4ーペンジル オキシーN- (4ープロモフェニル) -3-メトキシベ ンズアミド、4-ペンジルオキシ-N-(4-シクロへ キシルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシー3ーメトキシーN-[4-(2-スチリ ル) フェニル] ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N (4-シアノメチル) -3-メトキシベンズアミド、 4-ベンジルオキシ-N-(4-シアノフェニル)-3 ーメトキシベンズアミド、N- (4-ベンソイルフェニ ル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4ーペンジルオキシー3ーメトキシーN-[4-(N-フェニルカルバモイル) フェニル] ベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-[4-(N-ジメチルカ ルバモイル) フェニル] -3-メトキシベンズアミド、 4-ベンジルオキシ-N-(4-モルホリノカルボニル フェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジル オキシー3-メトキシーN-[4-(N-モルホリノエ チルカルバモイル)フェニル]ペンズアミド、4ーペン ジルオキシーN-(4-ヒドロキシフェニル)-3-メ トキシベンズアミド、4ーベンジルオキシー3ーメトキ シーN- (4-フェニルスルホニルオキシフェニル) ベ ンズアミド、4ーベンジルオキシ-N-(4-ジメチル アミノエトキシフェニル) -3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-モ ルホリノエトキシフェニル) ベンズアミド、4ーベンジ ルオキシー3-メトキシ-N-[4-(2-フェネチ ル) フェニル] ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N - (4-ベンジルフェニル) -3-メトキシベンズアミ ド、4ーベンジルオキシー3ーメトキシーN-(6-メ トキシー3ーピリジル) ベンズアミド、4ーベンジルオ キシーNー (6ークロロー3ーピリジル) ー3ーメトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-エト キシカルポニルメトキシフェニル) -3-メトキシベン ズアミド、4ーベンジルオキシーN-(trans-4 ーヒドロキシシクロヘキシル) -3-メトキシベンズア ミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド、 2-アミノー4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル オキシフェニル) -5-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーNー(trans-4-ペンジルオキシ シクロヘキシル) -5-メトキシ-2-ニトロペンズア ミド、2-アセチルアミノ-4-ペンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル) -5-メトキシベンズ アミド、4ーベンジルオキシー5ーメトキシーNー(4 ーモルホリノエトキシフェニル) -2-ニトロベンズア ミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -5-メトキシベンズ アミド、2-アリル-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミ

ド、4ーベンジルオキシーN-(6-ベンジルオキシー 3-ピリジル) - 3-メトキシ-2- [(E) -1-プ ロペニル] ベンズアミド、N-(4-アミノフェニル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド、N (4ーペンジルアミノフェニル) -4ーペンジルオキ シー3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシー N- (4-ジベンジルアミノフェニル) -3-メトキシ ベンズアミド、N- (4-ペンソイルアミノフェニル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド、4 -ペンジルオキシ-N- (4-ペンジルオキシフェニ ル) -2-プロモー5ーメトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーNー (4-ベンジルオキシフェニル) -2-シアノー5-メトキシベンズアミド、4-ベンジル オキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2,5ージメトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ペンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-5-ニトロベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-2-ニトロ ベンズアミド、2-アミノー4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズ アミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N. - (3-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベン ズアミド、2-アセチルアミノー4-ベンジルオキシー N- (2-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベ ンズアミド及び4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -2- (エトキシカルボニルアミ ノ) -3-メトキシベンズアミドからなる群より選ばれ る請求項8記載の化合物又はその製薬上許容され得るそ れらの塩。

【請求項29】 実施例化合物N-(4-ベンジルオキ シフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-ヒドロキシー3 ーメトキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフ ェニル) -3, 4, 5-トリメトキシベンズアミド、N - (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシー4 ーペンチルオキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシ-4- (3-メチルプチ ルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -3-メトキシ-4-(2-メチルプロピルオ キシ) ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニ ル) -4-エトキシー3-メトキシベンズアミド、4-アリルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) ー 3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシ フェニル) -3-メトキシ-4-プロポキシベンズアミ ド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) - 4-プチル オキシー3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-フェニルスル ホニルオキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシ フェニル) -3-メトキシ-4- (2-フェネチルオキ シ) ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニ

ル) -3-メトキシ-4- (4-フェナシルオキシ) ベ ンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4、5-ジメトキシー2-ニトロベンズアミド、3-ベ ンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -4-シクロペンチルオキシー3-メトキシ ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-シクロペンチルオキシー4-メトキシペンズアミ ド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4-シクロ ヘキシルメチルオキシー3-メトキシベンズアミド、N - (4-ベンジルオキシフェニル) -2, 4, 5-トリ メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェ ニル) -3-メトキシ-4-(4-ピコリルオキシ) ベ ンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 ーメトキシー4ー (3ーピコリルオキシ) ベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シー4-(2-ピコリルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4- (2-クロロエ トキシ) -3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベン ジルオキシフェニル) -4- (2-ジメチルアミノエト キシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(2-モルホ リノエトキシ) ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキ シフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチル ピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4- (2-ジメチル アミノエトキシ) -3-メトキシ-2-ニトロベンズア ミド、4-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エトキ シ] -3-メトキシ-6-ニトロ-N-[4-(2-フ ェネチル) フェニル] ベンズアミド、N- (4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) -6-ニトロベンズアミ ド、4-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンソイルアミノー N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベ ンズアミド、4-ベンジルアミノ-N-(4-ベンジル オキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-ジメチルアミノ -3-メトキシベンズアミド、4-アミノ-3-メトキ シーNー[4-(2-フェネチル)フェニル]ベンズア ミド、2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メト キシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル) アミド、7-メトキシー2-フェ ニルーベンソオキサソールー5-カルボン酸 (4-ベ ンジルオキシフェニル) アミド、2-(3,4-ジメト キシベンジル) - 7 - メトキシベンゾオキサゾール - 5 ーカルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、2-(3,4-ジメトキシベンジル)-7-メトキ シベンプオキサゾールー5-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、N- (4-ベンジルオキシ

フェニル) -3, 4-ジメトキシー2-ニトロベンズアミド、2-アミノーN-(4-ベンジルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミド、2-アミノー3, 4-ジメトキシーN-[2-メトキシー4-{N-(4-ベンジルオキシ) フェニルカルバモイル) フェニル] ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン-3-イル) -3-メトキシベンズアミド及びN-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(6, 7-ジメトキシー2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン-3-イル) -3-メトキシベンズアミドからなる群より選ばれる請求項9記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項30】 実施例化合物6, 12-ジヒドロ-5
ーオキサー7, 12a-ジアザベンソ [a] アントラセン-3-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)
アミド、8, 9-ジメトキシー6, 12-ジヒドロー5
ーオキサー7, 12a-ジアザベンソ [a] アントラセン-3-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)
アミド及び8, 9-ジメトキシー6, 12-ジヒドロー5ーオキサー7, 12a-ジアザベンソ [a] アントラセン-3-カルボン酸 4-(4-ピコリルオキシ)フェニルアミドからなる群より選ばれる請求項18記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。

化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。 【請求項31】 実施例化合物3-ベンジル-4-オキ ソー3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-オキソー 3- (ピリジン-2-イルメチル) -3, 4-ジヒドロ キナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、3- (4-メトキシベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3-メトキシベンジル) -4-オキソ-3. 4-ジヒドロキ ナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド、3-(2-メトキシベンジル) -4-オ キソー3、4ージヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3, 4 ージメトキシベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒド ロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシ フェニル) アミド、3-(2-プロモベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(ナフ タレン-2-イルメチル)-4-オキソ-3,4-ジヒ ドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド、3-(4-プロモベンジル) -4 ーオキソー3、4ージヒドロキナゾリン-7ーカルボン

酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(2

ーニトロベンジル) - 4 - オキソー3, 4 - ジヒドロキ

ナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ

ル) アミド、3-(3-ニトロベンジル) -4-オキソ

-3.4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4) ーペンジルオキシフェニル) アミド、3-(4-ニトロ ベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナソリン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド、4-オキソー3-(ピリジン-3-イルメチル) -3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3-シアノ ベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン - 7 - カルボン酸・(4 -ベンジルオキシフェニル)ア ミド、3-(3-プロモベンジル)-4-オキソー3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル) アミド、3-(2-シアノベンジ ル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、 3- (ナフタレン-1-イルメチル) -4-オキソー 3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-シアノベ ンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリンー 7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、3ーベンジルー4ーオキソー3,4ージヒドロキナ ゾリンー7ーカルボン酸 (trans-4-ベンジル オキシシクロヘキシル) アミド、4-オキソー3-フェ ネチルー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)

アミド及び3ーベンジルー2ーメチルー4ーオキソー3,4ージヒドロキナソリンー7ーカルボン酸(4ーベンジルオキシフェニル)アミドからなる群より選ばれる請求項19記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項32】 実施例化合物3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2H-ベンソ[1, 4] オキサジンー7ーカル ボン酸 4-ベンジルオキシフェニルアミド、3-オキ Y-4-(3-ピョリル) - 3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-フェネチル-3 -オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4ーベンジルオキシフ ・エニル) アミド、3ーオキソー4ー(2ーピコリル)ー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド、3ーオキソー4ー (4ーピコリル) -3, 4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2-ヒドロキシエチル) -3-オキソー3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチル] -3-オキ ソー3, 4ージヒドロー2Hーベンプ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プ

ロピル] -3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ペン ジルオキシフェニル) アミド、4- (エトキシカルボニ ルメチル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ペ ンジルオキシフェニル) アミド、4- (カルボキシメチ ル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、4-(6-クロロビリジン -3-イルメチル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロー 2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキシフェニル) アミド、3-オキソー 4-フェネチルー3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸(trans-4ーベンジルオキシシクロヘキシル) アミド、3ーベン ジルー2ーオキソー2, 3ージヒドロベンソオキサソー ルー6-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オ キサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド及び4ーベンジルー3、4ージヒドロー2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミドからなる群より 選ばれる請求項20記載の化合物又はその製薬上許容さ れ得るそれらの塩。

【請求項33】 実施例化合物4-ベンジル-3-オキ ソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1、4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4- (3-フルオロベンジル) -3-オキ ソー3. 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニー ル) アミド、4-(4-ニトロベンジル) -3-オキソ -3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1、4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンシルオキシフェニル) ア ミド、4-(4-シアノベンジル)-3-オキソー3, 4-ジェドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、4-(3-シアノベンジル)-3-オキソ-3,4 ージヒドロー2Hーベンゾ[1, 4]オキサジンー7ー カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、 4- (4-メトキシベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカ ルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4 - (3-メトキシベンジル) -3-オキソー3, 4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2-メトキシベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボ

ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2-フルオロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 (4ーベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2-シアノベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒド ロー2H-ベンゾ[1, 4] オキサジンー7ーカルボン 酸 (4-ペンジルオキシフェニル) アミド、4-(4 ーフルオロベンジル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ - 2 H-ベンソ「1、4] オキサジン-7-カルポン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-ベンジ ルー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンソ [1、4] オキサジンー7ーカルボン酸(4ーシクロへ キシルメトキシフェニル) アミド、4ーベンジルー3-オキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オ キサジン-7-カルボン酸 (4-イソプトキシフェニ ル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ「1、4] オキサジン-7-カルボ ン酸 [4-(2-フェニルエチル) フェニル] アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2 H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-エトキシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オ キサジン-7-カルボン酸 (4-モルフォリノフェニ ル) アミド、4ーベンジルー3ーオキソー3、4ージヒ ドロー2H-ベンゾ[1, 4] オキサジンー7ーカルボ ン酸 (4-プロポキシフェニル) アミド、4-ベンジ ルー3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (1ーベンジ ルピペリジンー4ーイル)アミド、4ーベンジルー3ー オキソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ[1, 4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-フェノキシフェニ ル) アミド、4ーペンジルー3ーオキソー3、4ージヒ ドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-フェニルアミノフェニル) アミド、4-ベ ンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジンー 7 -カルボン酸 4 - (2 -カ ルポキシー (E) ーエテニル) フェニルアミド、4 ーベ ンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-カルボ キシフェニル) アミド、4ーベンジルー3ーオキソー 3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン -7-カルボン酸 [4-(2-カルボキシエチル)フ エニル] アミド、4ーベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカ ルボン酸 [4-(ピリミジン-2-イルスルファモイ ル) フェニル] アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-シアノメチルフェニル) アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

(4-ペンジルフェニル) アミド、4-ペンジル-3-オキソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オ キサジン-7-カルボン酸 (4-シアノフェニル)ア ミド、4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージヒドロー 2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 [4-(ピリジン-2-イルメトキシ)フェニル]アミ ド、4-ベンジルー3-オキソー3、4-ジヒドロー2 H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸: 「4-(ピリジン-3-イルメトキシ)フェニル]アミ ド、ヨウ化 3-[4-(4-ベンジル-3-オキソー 3、4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1、4]オキサジン -7-カルボキサミド)フェノキシメチル]-1-メチ ルピリジニウム、ヨウ化2- [4-(4-ペンジル-3 - x + y - 3, 4 - y + k - 2 + 4 - x + 4 = 1, 4オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル] -1-メチルピリジニウム、4-ベンジル-3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ヒドロキシフェニル) アミ ド、4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージヒドロー2 H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4ーベンソイルメトキシフェニル) アミド、4ーベン ジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-モルホ) リノエトキシフェニル) アミド、4ーベンジルー3ーオ キソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキ サジンー7ーカルボン酸(trans-4-ベンジルオ キシシクロヘキシル) アミド、4-(3-シクロペンチ ルオキシー4ーメトキシベンジル) -3-オキソー34 ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ー カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 4-ベンジルー5-プロモー3-オキソー3、4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド及び4-ベンジルー5-メトキシー3-オキソー3, 4-ジヒド ロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2) ーニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロー 2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(3, 4 ージメトキシー2ーニトロベンジル) -3ーオキソー 3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド及び4-ベンジルー6-ニトロー3-オキソー3. 4-ジヒドロー2H-ベンソ[1, 4] オキサジンー7 -カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド からなる群より選ばれる請求項21記載の化合物又はそ の製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項34】 実施例化合物7-メトキシカルボニル-4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1,4]オキサジン、4-

(2-メトキシー5-ニトロペンジル) -7-メトキシ カルポニルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベ ンソ[1, 4] オキサジン、7-メトキシカルボニルー 4- (4-メトキシカルボニル-3-ニトロベンジル) -3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ[1, 4] オキサジン、7ーカルパモイルー4ー(2ーメトキ シー5ーニトロペンジル) -3ーオキソー3, 4ージビー ドロー2H-ベンソ[1, 4] オキサジン、7ーカルバ モイルー4ー (3ーニトロベンジル) ー3ーオキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ペンソ [1, 4] オキサジ ン、7ーメチルカルパモイルー4ー(3ーニトロペンジ ル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1、 4] オキサジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド、4 - (3-ニトロベンジル) -3-オキソー3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 ヒドロキシアミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸・ヒドロキシメチルア ミド及4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3. 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 メトキシメチルアミドからなる群より選 ばれる請求項23記載の化合物又はその製薬上許容され 得るそれらの塩。

【請求項35】 実施例化合物6-ベンジルオキシー2 - (4-ベンジルオキシフェニル) -5-メトキシ-2 H-イソキノリン-1-オン、8-シクロペンチルオキ シーN- (4-エトキシカルボニルフェニル) -7-メ トキシー2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン、7 ーベンジルオキシー3ー(4ーベンジルオキシフェニ ル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4ーオン、7ーヒドロキシー3ー(4ーヒドロキシフェ ニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン -4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシフ エニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナソリ ンー4ーオン、7ーヒドロキシー8ーメトキシー3ー (4-メトキシフェニル)-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロキ シフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナ ソリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロ キシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キ ナゾリンー4ーオン、7ーヒドロキシー3ー(3ーヒド ロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒ ドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H ーキナソリンー4ーオン、7ーベンジルオキシー3ー (3-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-2-メチルー3H-キナソリンー4ーオン、7ーペンジルオ キシー3-(2-ベンジルオキシフェニル)-8-メト

キシー2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシー3- (4-ベンジルオキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジルオキシ フェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リンー4ーオン、3ー(4ーベンジルオキシフェニル) -7,8-ジメトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン -4-オン、7, 8-ジメトキシ-3- (4-エトキシ カルポニルフェニル)ー2ーメチルー3Hーキナソリン $-4-x^{2}$, 7, $8-y^{2}$, $++y^{2}$, -1-4-(メトキシカルボニル)フェニル] -2-メチル -3H-キナゾリン-4-オン、N-(4-ベンジルオ キシフェニル) -4- (7, 8-ジメトキシ-2-メチ ルー4ーオキゾー3、4ージヒドロキナソリンー3ーイ ル) -3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ -3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ -3H-キナソリン-4-オン、7,8-ジメトキシー 3-(2-メトキシ-4-メトキシカルポニルフェニ ル) -3H-キナゾリン-4-オン、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -4- (7、8-ジメトキシ-4-オキソー3, 4ージヒドロキシキナソリンー3ーイル) -3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ-3 - (4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシー (1H, 3H) -キナソリン-2, 4-ジオン、3-(4-ペンジルオキシフェニル) -7,8-ジメトキシ - (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7-ベンジルオキシー3ー (4ーベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-6-ニトロー (1H, 3H) ーキナゾ リン-2, 4-ジオン、7-ベンジルオキシ-3-(4 ーベンジルオキシフェニル) -8-メトキシー5-ニト ロー (1H, 3H) ーキナゾリンー2, 4ージオン、 7,8-ジメトキシー3-(4-エトキシカルボニルフ ェニル) - (1 H, 3 H) -キナソリン-2, 4-ジオ ン、8-シクロペンチルオキシ-3-(4-エトキシカ ルポニルフェニル) - 7-メトキシー (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7, 8-ジメトキシ-3 - (2ーメトキシー4ーメトキシカルボニルフェニル) - (1H, 3H) -キナソリン-2, 4-ジオン、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4- (7, 8-ジメ トキシー2, 4ージオキソー1, 2, 3, 4ーテトラヒ ドロー2H-キナソリン-3-イル) -3-メトキシベ ンズアミド、8-ベンジルオキシー4-(4-ベンジル オキシフェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロー 1H-ベンソ [e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5-ジ オン、8-ベンジルオキシ-4-(3-ベンジルオキシ フェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンソ [e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5-ジオン及 び4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ -3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ [e] [1, 4] ジ アゼピン-2, 5-ジオンからなる群より選ばれる請求

項24記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれら の塩

【請求項36】 請求項8から35のいずれかに記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。

【請求項37】 請求項1から7記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる糖尿病性網膜症治療剤。

【請求項38】 請求項1から7記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる抗腫瘍

【請求項39】 請求項1から7記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる抗炎症剤。

【請求項40】 請求項1から7記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなるリュウマチ件関節炎治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、血管新生阻害薬として有用なアミド誘導体に関するものであり、該誘導体は、リューマチ性関節炎、糖尿病性網膜症、腫瘍増殖において、その発症または進展に深く関わっていると考えられる血管新生を抑制する化合物群であり、それらの疾患の治療薬として有用である。

[0002]

【従来の技術】血管新生は、本来胎盤形成、胎児の成長 等における重要な現象であるが、ある病態においては異 常な血管新生を誘発し、疾患の発症または進展に深く関 わる場合がある。即ち、関節炎におけるパンヌスとよば れる肉芽の増殖、糖尿病患者で網膜に発生し失明の原因 となる糖尿病性網膜症、乾せん、あるいは癌腫瘍の増殖 において血管の新生は重要な要因であるとされている。 血管新生は、1) プロテアーゼによる血管基底膜の分 解、2) 内皮細胞の遊走、3) 内皮細胞の増殖、4) 管 腔形成、という過程を経て起こると考えられている。従 来、basic fibroblast growth factor (bFGF)は内皮細 胞に対する遊走、増殖作用が知られ、新生血管を誘発す る因子であることが知られていた。さらに近年、vascul ar endothelial growth factor (VEGF)が、病態組織、 特に低酸素下での誘導、強力な内皮細胞増殖作用などか ら注目されており、bFGFとともに血管新生の重要な因子 として考えられている。

【0003】このような技術背景のもとに、最近、血管新生阻害作用を有する化合物の報告が数多くなされている。例えば、フマギロール誘導体として、特開平3-7270号公報、特開平3-7271号公報、特開平3-14571号公報、特開平3-7222号公報、特開平5-969号公報が報告され、シクロヘキセン誘導体としては、特開平2-76866号公報、特開平2-85

272号公報、特開平2-286617号公報、特開平 3-279376号公報、特開平4-297469号公 報、特開平8-183752号公報が報告され、アザス ピロ [2. 5] オクタン誘導体として、特開平8-18 3788号公報が報告されている。イミダゾール誘導体 としては、特開平5-39221号公報、特開平5-5 1383号公報、特開平7-33658号公報、特開平 7-33745号公報、特表平8-50659.4号公報 が報告され、チェノ誘導体としては、特開平6-336 484号公報、特開平7-2668号公報、特開平7-149644号公報が報告されている。ステロイド類と しては、特表昭63-501292号公報、特表平4-506066号公報、特表平5-507912号公報、 特表平7-501081号公報、WO95/26974 号公報が報告されている。その他、アントラサイクリン 系化合物としては、特開平2-288831号公報、特 開平2-288892号公報が報告され、アスコルピン 酸誘導体としては、特開平6-219943号公報、特 開平6-219944号公報が報告されている。天然物 由来の化合物としては、特開平4-224559号公 報、特開平5-25536.6号公報が報告され、またこ れらの他に特開昭59-176299号公報、特開平5 -208988号公報、特開平4-225962号公 報、特開平5-194415号公報等数多く報告されて いる。しかし、本願発明のごときアミノ誘導体が血管新 生阻害活性を有することは、何れの文献にも開示されて いない.

【0004】一方、本願発明と構造的に類似するアミド 誘導体を包含する出願特許としては、特開昭51-13 1846号公報(血糖低下剤)、特開昭52-8513 71号公報(血糖低下剤)、特開昭55-27110号 公報(抗アレルギー剤)、特開昭61-54号公報(抗 アレルギー剤)、特開平7-330595号公報(細胞 接着抑制剤)が報告されているが、本願発明のごときア ミド誘導体が血管新生阻害作用を有することの開示は全 くない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、血管新生阻 害剤として働くためには、先に述べた1)~4)のどこ かの過程において抑制する必要がある。例えばこれまで に、抗腫瘍剤のなかにはメトトレキセートのように血管 新生抑制作用が報告されているものがあるが、これらは 細胞への特異性を欠き、副作用として現れることがあ る。また、さまざまな形で内皮細胞の増殖を抑制すると される物質が上記のごとく数多く報告されているが、活 性面又は副作用等で充分満足できるものではなく、いま だ実用化に到っていない。

[0006]

【課題を解決するための手段】発明者らは上記課題に鑑み、選択的に血管新生過程を抑制することにより、新生

血管がもたらす生体にとって不利な現象、すなわち関節炎、網膜症、乾せん、腫瘍の進展を抑制する新規化合物を探索すべく鋭意研究を行った。その結果、より強い血管新生阻害活性を有し、かつ副作用の少ないアミド誘導体を見出し本発明を完成するに到った。より詳しくは、下記(1)乃至(40)に示す通りである。即ち、本発明は下記(1)~(40)に示す通りである。

【0007】(1) 下記一般式[1] 【化29】

{式中、 R^1 は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基又は $-NR^{11}R^{12}$ (ここで R^{11} 及び R^{12} は、同一又は異なって水素原子又はアシル基である。)であり; R^2 は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、 $-OR^{13}$ (ここで R^{13} は、低級アルキル基、アラルキル基又はシクロアルキル基である。)であり; R^{13} は $-X_3$ -(CH_2) $_m$ - R^{14} 又は

[0008] [化30]

(式中、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいへテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよい低級アルキル基、シクロアルキル基、アシル基、アルケニル基又は水素原子であり、 X_3 は-O-、-NHCO-、 $-OSO_2-$ 、 $-NR^{17}-$ (ここで R^{17} は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり、mは0又は1乃至5の整数であり、 R^{16} 及び R^{16} は、同一又は異なって水素原子、低級アルコキシ基、アミノ基、低級アルキル基、カルボキシ基又は水酸基である。)であり、又は R^2 と R^3 が一緒になって【0009】

【化31】

(式中、R¹⁸は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアラルキル基、低級アルキル基、置換されてもよいアミノ基、水酸基、ニトロ基、アルデヒド基又は水素原子である。)であり; R⁴は水素原子又は−OR

 19 (ここで R^{19} は、低級アルキル基、アラルキル基又は シクロアルキル基である。)であり、又は R^3 と R^4 が一 結になって

[0010]

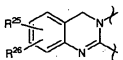
【化32】

(式中、 R^{20} はー $(CH_2)_p$ ー R^{24} (ここで R^{24} は、置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、水酸基又は水素原子である。)であり、pは0又は1乃至5の整数であり、 R^{21} は、水素原子又は

[0011]

【化33】

であり、又はR²⁰とR²¹万 9緒になって 【0012】 【化34】



(式中、R²⁵及びR²⁶は同一又は異なって低級アルキル基、低級アルコシキル基又は水素原子である。)であり、nは0又は1であり、R²²は、一(CH₂)_qーR²⁷(ここでR²⁷は、置換されてもよいアリール基又は置換されてもよいヘテロアリール基であり、qは0又は1乃至5の整数である。)であり、R²³は、水素原子又は低級アルキル基であり;R⁵は、水素原子、ニトロ基、アルケニル基又は低級アルコキシカルボニルであり;R⁶は、水素原子又は置換されてもよい低級アルキル基であり、又はR⁵とR⁶が一緒になって

[0013]

【化35】

(式中、rは0又は1であり、Yは-N=又は-CH= であり、 R^{29} は水素原子又は低級アルキル基である。)であり; R^7 は、水素原子又は低級アルコキシ基であり; R^8 は、 $-X_4$ -(CH_2) $_t$ - R^{30} (ここで X_4 は、

-O-、 $-CH_2-$ 、-CO-、-CONH-、 $-OSO_2-$ 、 $-SO_2NH-$ 、 $-NR^{31}-$ (ここで R^{31} は、水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基である。)、【0014】 【10014】

又は単結合であり、t は 0 x は 1 乃至 5 の整数であり、R³⁰は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよい ヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、木素原子、水酸基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、シクロアルキル基、アシル基、シアノ基又は COOR³² (ここでR³²は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり;R⁹は、水素原子、低級アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、一OR³³ (ここでR³³は、水素原子、低級アルキル基である。)又は一CONHR³⁴ (ここでR³⁴は、水素原子、低級アルキル基である。)であり、又はR⁷とR⁸若しくはR⁸とR⁹が一緒になって

【0015】 【化37】

(式中、R³⁵は置換されてもよい低級アルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいヘテロアリール基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基又はカルボキシ基である。)であり; R¹⁰は水素原子又は一OR³⁶(ここでR³⁶は、水素原子、低級アルキル基、フェニル基又はアラルキル基である。)であり; X 1及びX2は、同一又は異なって炭素原子又は窒素原子であり;

【0016】 【化38】

I

【化39】

である。)により表されるが、ド化合物又はその製薬上 許容され得るそれらの塩を有効成分として含有する血管 新生阻害剤。

【0017】 (2) 一般式 [1] において、 R^3 が一 X_3 - (CH_2) $_{\rm m}$ - R^{14} $(X_3$ 、 $_{\rm m}$ $_{$

【0018】(3) 一般式 [1] において、R³が 【化40】

(式中、R¹⁵及びR¹⁶は請求項1記載の通りである。) であり、R⁵が水素原子である(1)記載の血管新生阻 客剤。

【0019】(4) 一般式[1]において、R²とR³ が一緒になって

【化41】

(式中、R¹⁸は(1)記載の通りである。)であり、R ⁵及びR⁶が水素原子である(1)記載の血管新生阻害 剤。

【0020】(5) 一般式 [1] において、R³とR⁴ が一緒になって

【化42】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 、 R^{22} 、 R^{23} 及びnは(1)記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である(1)記載の血管新生阻害剤。

【0021】(6) 一般式 [1] において、R⁵とR⁶ が一緒になって

【化43】

(式中、r、Y及び R^{29} は(1)記載の通りである。)であり、 R^3 が $-X_3$ -(CH_2) $_{\rm m}$ - R^{14} (式中、 X_3 、m及び R^{14} は請求項1の通りである。)であり、 R^8 が $-X_4$ -(CH_2) $_{\rm t}$ - R^{30} (式中、 X_4 、t 及び R^{29} は請求項1の通りである。)である(1)記載の血管新生阻害剤。

【00.22】 (7) 一般式 [1] において、 R^8 と R^9 が一緒になって

【化44】

(式中、R³⁵は(1)記載の通りである。)であり、R ⁵が水素原子である(1)記載の血管新生阻害剤。

【0023】 (8) 一般式 [1] において、 R^3 がー X_3 ー (CH_2) $_m$ ー R^{14} (ここで X_3 は一〇一であり、mは1であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^5 が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0024】 (9) 一般式 [1] において、 R^8 が一 X_4 - $(CH_2)_t$ - R^{30} (ここで X_4 は - O - であり、tは 1 又は 2 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^5 が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0025】 (10) 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_3$ - $(CH_2)_m$ - R^{14} (ここで X^3 は-O-であり、mは1であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^8 が $-X_4$ - $(CH_2)_{\tau}$ - R^{30} (ここで X_4 は-O-であり、tは1又は2であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^5 が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0026】 (11) 一般式 [1] において、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^4 がメトキシ基であり、 X_1 及び X_2 が炭素原子である(10)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0027】(12) 一般式[1]において、 【化45】

が

【化46】

である(11)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0028】(13) 一般式[1]において、 【化47】

が

【化48】

である(11)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩

【0029】(14) 一般式[1]において、R³が 【化49】

(式中、 R^{15} 及び R^{16} は(1)記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である(1)記載の化合物及び製薬上許容され得る塩。

【0030】 (15) 一般式 [1] において、 R^3 が $-X_4$ - $(CH_2)_{t}$ - R^{30} (ここで X_4 は - O - であり、 t は 1 であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^{15} 及び R^{16} が同一または異なって水素原子又は低級アルコキシ基である。)である(14)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0031】(16) 一般式[1] において、R²と R³が一緒になって 【化50】

(式中、R¹⁸は(1)記載の通りである。)であり、R ⁵が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容 され得るそれらの塩。

【0032】 (17) 一般式 [1] において、 R^8 が $-X_4$ - (CH_2) $_t$ - R^{30} (ここで X_4 は-0-であり、tは1であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であり。)であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子であり、 R^{18} が置換されてもよいフェニル基である(16)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0033】 (18) 一般式 [1] において、R³と R⁴が一緒になって

【化51】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 、 R^{22} 、 R^{23} 及 $_{\rm I}$ R^{20} R^{2

【0034】 (19) 一般式 [1] において、 R^8 が $-X_4$ – $(CH_2)_{\,\,\,\,\,\,\,}$ $-R^{30}$ (ここで X_4 は-O ーであり、tは1であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^2 、 R^7 、 R^9 及び R^{10} が水素原子である(18)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩

【0035】 (20) 一般式 [1] において、R³と R⁴が一緒になって

【化52】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 及Unは(1)記載の通りである。)である(18)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0036】 (21) 一般式 [1] において、 R^{20} は一 (CH_2) $_p$ $-R^{24}$ (ここでpは1であり、 R^{24} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、nは1であり、 R^{21} は

【化53】

である (20) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0037】(22) 一般式[2] 【化54】

(式中、R³⁷は低級アルコキシ基、置換されてもよいアミノ基; R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰は、同一又は異なって水素原子、水酸基、低級アルキル基、シアノ基、置換されてもよいアミノ基、低級アルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいへテロアリール基、置換されてもよいアラルキル基、低級アルコキシカルボニル基であり、uは0又は1であり; vは0又は1乃至5の整数である。)により表されるベンゾオキサジン誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0038】 (23) 一般式 [2] において、uが1であり、vが1であり、R³⁶、R³⁷及びR³⁸が、同一又は異なって水素原子又は低級アルコキシ基である (22) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。 【0039】 (24) 一般式 [1] において、R⁵とR⁶が一緒になって

【化55】

(式中、r、Y及び R^{29} は(1)記載の通りである。) である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれ らの塩。

【0040】 (25) 一般式 [1] において、 R^{3} が $-X_{3}$ ー (CH_{2}) $_{m}$ ー R^{14} (ここで X_{3} は-Oーであり、 mは1であり、 R^{14} は置換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^{8} が $-X_{4}$ ー (CH_{2}) $_{t}$ ー R^{30} (ここで X_{4} は-Oーであり、tは1であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基である。)である(24)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0041】 (26) 一般式 [1] において、R⁸とR⁹が一緒になって 【化56】

N R35

(式中、 R^{35} は($\overset{\cdot}{1}$)記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0042】(27) 一般式[1]において、R³が $-X_3 - (CH_2)_m - R^{14} (CCTX_3 - CTT)$ mは1であり、R¹⁴は置換されてもよいフェニル基であ る。) であり、R²、R⁷及びR¹⁰が水素原子であり、R ³⁵は置換されてもよいフェニル基である。)である(2. 6) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。 【0043】(28) 実施例化合物4-ベンジルオキ シーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(tran s-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) -3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3-ベン ジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4 ーベンジルオキシーN- (4-ベンジルオキシフェニ ル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N- (4-ベ ンジルオキシフェニル)-3,5-ジメトキシベンズア ミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ -3-プロモフェニル)-3-メトキシベンズアミド、 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ-3-クロロフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシー3ーメトキ シフェニル) - 3-メトキシベンズアミド、4-ベンジ ルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ-3, 5-ジメト キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベン ジルオキシーN- (4ーベンジルオキシー3ーメトキシ カルボニルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、 【0044】4-ベンジルオキシ-N-[4-ベンジル オキシ-3- (N-メチルカルバモイル) フェニル] -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシN-(6-ベンジルオキシー3-ピリジル) -3-メトキシ ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4-(3, 4-ジメトキシベンジルオキシ) -3-メト キシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニ

ル) -3-メトキシー4-(4-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシー4-(3-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキフェニル) -3-メトキシー4-(2-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、4-ベンジルオキシー3-メトキシーN-(4-メトキシフェニル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシー3-メトキシーN-(4-フェニルオキシフェニル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシー3-メトキシーN-(4-エトキシカルボニルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、

【0045】4ーペンジルオキシーNー(3ープロモフ ェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシーN-(3-クロロフェニル)-3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(2-フェニルベンゾオキサゾール-5-イル) ベンズ アミド、4ーペンジルオキシー3ーメトキシーNー(2 ーフェニルベンソオキサゾールー6-イル) ベンズアミ ド、4 - ベンジルオキシ-N-(4 - プロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N - (4-シクロヘキシルフェニル) -3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-[4-(2-スチリル) フェニル] ベンズアミド、4-ベンジルオキシーNー (4ーシアノメチル) -3ーメト キシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-シ アノフェニル) -3-メトキシベンズアミド、N- (4 ーベンソイルフェニル) ー4ーベンジルオキシー3ーメ トキシベンズアミド、

【0046】4ーペンジルオキシー3ーメトキシーNー [4-(N-フェニルカルバモイル)フェニル]ベンズ アミド、4ーペンジルオキシーN-[4-(N-ジメチ ルカルバモイル) フェニル] -3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-(4-モルホリノカルボ ニルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベン ジルオキシー3ーメトキシーN-[4-(N-モルホリ ノエチルカルバモイル)フェニル]ベンズアミド、4-ベンジルオキシーN- (4-ヒドロキシフェニル)-3 ーメトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシー3-メ トキシーN- (4-フェニルスルホニルオキシフェニ ル) ペンズアミド、4ーペンジルオキシーNー(4*ー*ジ メチルアミノエトキシフェニル) -3-メトキシペンズ アミド、4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー(4) ーモルホリノエトキシフェニル) ペンズアミド、4ーベ ンジルオキシー3-メトキシ-N-[4-(2-フェネ チル)フェニル]ベンズアミド、4-ベンジルオキシー N- (4-ベンジルフェニル) -3-メトキシベンズア ミド、

【0047】4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー(6ーメトキシー3ーピリジル) ベンズアミド、4ーベ

ンジルオキシーN-(6-クロロ-3-ピリジル)-3 ーメトキシベンズアミド、4 -ベンジルオキシ-N-(4-エトキシカルポニルメトキシフェニル) -3-メ トキシベンズアミド、4ーベンジルオキシ-N-(tr ans-4-ヒドロキシシクロヘキシル) - 3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル) -5-メトキシ-2-ニトロベン ズアミド、2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4 ーベンジルオキシフェニル) -5-メトキシベンズアミ ド、4ーベンジルオキシーNー(trans-4ーベン ジルオキシシクロヘキシル) -5-メトキシ-2-ニト ロベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオ キシーN-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メト キシベンズアミド、4ーベンジルオキシー5ーメトキシ -N- (4-モルホリノエトキシフェニル) -2-ニト ロベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオ キシ-N- (4-ベンジルオキシフェニル) -5-メト キシベンズアミド、

【0048】2-アリル-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズ アミド、4ーベンジルオキシーN-(6ーベンジルオキ シ-3-ピリジル) -3-メトキシ-2-[(E)-1 ープロペニル] ベンズアミド、N- (4-アミノフェニ ル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド、N- (4-ベンジルアミノフェニル) -4-ベンジ ルオキシー3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシーN- (4-ジベンジルアミノフェニル) -3-メ トキシベンズアミド、N- (4-ベンゾイルアミノフェ ニル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -2-プロモ-5-メトキシベンズアミド、4 ーペンジルオキシ-N- (4-ペンジルオキシフェニ ル) -2-シアノー5-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-2, 5-ジメトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ -N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ -5-ニトロベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-2-ニトロベンズアミド、2-アミノ-4-ベンジルオキシ -N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ ベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキ シーN-(3-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シベンズアミド、2-アセチルアミノー4-ベンジルオ キシーNー(2-ベンジルオキシフェニル)-3-メト キシベンズアミド及び4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -2- (エトキシカルボニル アミノ) -3-メトキシベンズアミドからなる群より選 ばれる(8)記載の化合物又はその製薬上許容され得る

【0049】(29) 実施例化合物N-(4-ベンジ

ルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミ ド、N-(4-ペンジルオキシフェニル)-4-ヒドロ キシー3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジル オキシフェニル) -3, 4, 5-トリメトキシベンズア ミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メト キシー4-ペンチルオキシベンズアミド、N-(4-ベ ンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(3-メ チルプチルオキシ) ベンズアミド、N- (4-ベンジル オキシフェニル) -3-メトキシ-4-(2-メチルプ ロピルオキシ) ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキ シフェニル) -4-エトキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4-アリルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェ ニル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-プロポキシベ ンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4 ープチルオキシー3ーメトキシベンズアミド、

【0050】N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシー4-フェニルスルホニルオキシベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シー4-(2-フェネチルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(4-フェナシルオキシ) ベンズアミド、N- (4-ベ ンジルオキシフェニル) -4, 5-ジメトキシ-2-ニ トロベンズアミド、3-ベンジルオキシ-N-(4-ベ ンジルオキシフェニル) -4-メトキシベンズアミド、 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4-シクロペン チルオキシー3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベ ンジルオキシフェニル) -3-シクロペンチルオキシー 4-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシ フェニル) -4-シクロヘキシルメチルオキシ-3-メ トキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキシフェニ ル) -2, 4, 5-トリメトキシベンズアミド、N-(4ーベンジルオキシフェニル) -3-メトキシー4-(4-ピコリルオキシ) ベンズアミド、

【0051】N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 ーメトキシー4ー (3ーピコリルオキシ) ベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シー4-(2-ピコリルオキシ)ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4- (2-クロロエ トキシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベン ジルオキシフェニル) -4- (2-ジメチルアミノエト キシ) -3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジ ・ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-(2-モルホ リノエトキシ) ベンズアミド、N- (4-ベンジルオキ シフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチル ピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(2-ジメチル アミノエトキシ) -3-メトキシ-2-ニトロベンズア ξF , $4 - [2 - (N, N - \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} + \vec{y} + \vec{y})]$ シ] -3-メトキシ-6-ニトロ-N-[4-(2-フ

ェネチル) フェニル] ベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) -6-ニトロベンズアミド、4-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、

【0052】4-ペンソイルアミノ-N-(4-ペンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルアミノーN- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、N- (4-ベンジルオキ シフェニル) -4-ジメチルアミノ-3-メトキシペン ズアミド、4-アミノ-3-メトキシ-N-[4-(2 ーフェネチル) フェニル] ベンズアミド、2-(3,4) ージメトキシフェニル) - 7 - メトキシベンソオキサソ ールー5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、7ーメトキシー2ーフェニルーベンソオキ サゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド、2-(3, 4-ジメトキシベンジル) -7-メトキシベンソオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、2-(3, 4 ージメトキシベンジル) - 7 - メトキシベンソオキサソ ール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシー2-ニトロベンズアミド、2-ア、 ミノーN- (4-ベンジルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミド、2-アミノ-3、4-ジメト キシ-N-[2-メトキシ-4-{N-(4-ベンジル オキシ)フェニルカルバモイル)フェニル]ベンズアミ ド、N- (4-ペンジルオキシフェニル) -4- (2-オキソー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキナゾリンー3 -イル) -3-メトキシベンズアミド及びN- (4-ベ ンジルオキシフェニル) -4-(6,7-ジメトキシー 2-オキソー1、2、3、4-テトラヒドロキナゾリン -3-イル) -3-メトキシベンズアミドからなる群よ り選ばれる(9)記載の化合物又はその製薬上許容され 得るそれらの塩。

【0053】(30) 実施例化合物6,12-ジヒドロー5ーオキサー7,12a-ジアザベンソ [a] アントラセンー3ーカルボン酸 (4ーベンジルオキシフェニル)アミド、8,9ージメトキシー6,12-ジヒドロー5ーオキサー7,12a-ジアザベンソ [a] アントラセンー3ーカルボン酸 (4ーベンジルオキシフェニル)アミド及び8,9ージメトキシー6,12ージヒドロー5ーオキサー7,12a-ジアザベンソ [a] アントラセンー3ーカルボン酸 4ー(4ーピコリルオキシ)フェニルアミドからなる群より選ばれる(18)記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。

【0054】(31) 実施例化合物3-ベンジル-4 -オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-オキ ソ-3-(ピリジン-2-イルメチル)-3,4-ジヒ

ドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキ シフェニル) アミド、3- (4-メトキシベンジル) -4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3-メトキシベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒ ドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド、3-(2-メトキシベンジル) -4-オキソー3、4-ジヒドロキナソリンー7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3, 4-ジメトキシベンジル) -4-オキソ-3, 4 ージヒドロキナゾリンー7ーカルボン酸 (4ーベンジ ルオキシフェニル) アミド、3-(2-プロモベンジ ル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 3- (ナフタレン-2-イルメチル) -4-オキソー 3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-プロモベ ンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリンー 7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、3-(2-ニトロベンジル) -4-オキソー3, 4 ージヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、

【0055】3-(3-ニトロベンジル)-4-オキソ -3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4 ーベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-ニトロ ベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) ア ミド、4-オキソー3- (ピリジン-3-イルメチル) -3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル)アミド、3-(3-シアノ ベンジル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド、3-(3-プロモベンジル)-4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル)アミド、3-(2-シアノベンジ ル) -4-オキソー3. 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、 3-(ナフタレン-1-イルメチル)-4-オキソー 3, 4ージヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-) ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-シアノベ ンジル) -4-オキソー3、4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、3-ベンジル-4-オキソ-3、4-ジヒドロキナ ソリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジル オキシシクロヘキシル) アミド、4-オキソー3-フェ ネチル-3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)

(trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) アミド及び3-ベンジル-2-メチル-4-オキソー 3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミドからなる群より選ばれ る (19) 記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。

【0056】(32) 実施例化合物3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 4-ベンジルオキシフェニルアミド、3 ーオキソー4ー (3ーピコリル) -3, 4ージヒドロー 2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-フェネチ ルー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、3-オキソー4ー (2-ピ コリル) -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、3ーオキソー4ー(4ーピコリル)ー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-(2-ヒドロキシエチル)-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド、4-[3-(N, N-ジメチルア ミノ) プロピル] -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(エトキ シカルボニルメチル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ -2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(カル ボキシメチル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H ーベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4 **ーペンジルオキシフェニル)アミド、**

【0057】4-(6-クロロピリジン-3-イルメチ ル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、3-オキソー4-フェネチ ルー3, 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサ ジンー7ーカルボン酸 (trans-4-ベンジルオ キシシクロヘキシル)アミド、3-ベンジルー2-オキ ソー2, 3-ジヒドロベンゾオキサゾールー6-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3、4 ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ー カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド及 び4ーベンジルー3、4ージヒドロー2Hーベング [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれる (2 0) 記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの 塩。

【0058】(33) 実施例化合物4ーベンジルー3 ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンソ[1,4]

オキサジン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキシフ ェニル) アミド、4-(3-フルオロペンジル) -3-オキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オ キサジン-7-カルポン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド、4-(4-ニトロペンジル) -3-オキ ソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキシフェニル) アミド、4-(4-シアノベンジル)-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド、4-(3-シアノベンジル) - 3-オキソー3.4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1, 4]オキサジンー7 - - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、4-(4-メトキシベンジル)-3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、4-(3-メトキシベンジル)-3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、4 - (2 - メトキシベンジル) - 3 - オキソー34-ジヒドロー2H-ベンソ[1, 4]オキサジン-7 -カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、4-(2-フルオロベンジル)-3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 【0059】4-(2-シアノベンジル)-3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(4-フルオロベンジル)-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) ア ミド、4ーベンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー 2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-シクロヘキシルメトキシフェニル) アミド、4-·ベンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2H-ベン ゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-イソ ブトキシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 [4-(2-フェニルエチル)フ エニル] アミド、4ーベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-エトキシフェニル) アミド、4-ベン ジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-モルフ オリノフェニル) アミド、4ーベンジルー3ーオキソー 3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - プロポキシフェニル) アミ

ド、4ーペンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2 Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミド、4ーベ ンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4ーフェノ キシフェニル) アミド、

【0060】4ーペンジルー3ーオキソー3,4ージヒ ドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-フェニルアミノフェニル) アミド、4-ベ ンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 4-(2-カ ルポキシー (E) -エテニル) フェニルアミド、4-ベ ンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルポン酸 (4-カルボ キシフェニル) アミド、4ーベンジルー3ーオキソー 3. 4-ジヒドロー2H-ベンソ「1. 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 [4-(2-カルボキシエチル) フェ ニル] アミド、4ーベンジルー3ーオキソー3、4ージ ヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカル ボン酸[4-(ピリミジン-2-イルスルファモイル) フェニル] アミド、4ーベンジル-3-オキソ-3,4 ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジンー7ー カルボン酸 (4-シアノメチルフェニル) アミド、4 ーベンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベ ンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベ ンジルフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - シアノフェニル) アミド、4 ーベンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベ ンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 [4-(ピリジン-2-イルメトキシ) フェニル] アミド、4 ーベンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベ ンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 [4-(ピリジン-3-イルメトキシ)フェニル]アミド、 【0061】ヨウ化 3- [4-(4-ベンジル-3-オキソー3, 4ージヒドロー2Hーペンソ [1, 4] オ キサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル]-1-メチルピリジニウム、ヨウ化 2-[4-(4-ベ ンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジンー7ーカルボキサミド) フェノキ シメチル] -1-メチルピリジニウム、4-ベンジルー 3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ヒドロキシフ エニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1, 4]オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-ベンゾイルメトキシフェニル) アミ ド、4ーベンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2 Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4-モルホリノエトキシフェニル) アミド、4ーベン ジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ

[1, 4] オキサジン-7-カルポン酸 (trans -4-ベンジルオキシシクロヘキシル) アミド、4-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンジル) -3-オキソ-34-ジヒドロ-2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシ フェニル) アミド、4ーペンジルー5ープロモー3ーオ キソー3、4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド及び4ーペンジルー5ーメトキシー3ーオキ ソー3、4ージヒドロー2Hーベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-(2-ニトロベンジル) -3-オキソ -3. 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1. 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(3, 4-ジメトキシ-2-ニトロベンジ ル) -3-オキソー3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド及び4-ベンジルー6-ニト ロー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれる (2 1) 記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの

【0062】(34) 実施例化合物7-メトキシカル ボニルー4ー (3ーニトロベンジル) ー3ーオキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジ ン、4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジル)-7-メトキシカルボニルー3ーオキソー3、4ージヒドロー 2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン、7-メトキシカル ポニルー4ー (4ーメトキシカルポニルー3ーニトロベ ンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベン ソ[1, 4] オキサジン、7ーカルバモイルー4ー(2 ーメトキシー5ーニトロベンジル) -3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン、7 ーカルパモイルー4ー (3ーニトロベンジル) -3ーオ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキ サジン、7ーメチルカルパモイルー4ー(3ーニトロベ ンジル) -3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベン ソ[1, 4] オキサジン、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド、4 - (3-ニトロベンジル) - 3-オキソー3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボ ン酸 ヒドロキシアミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 ヒドロキシメチルア ミド及4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3. 4-ジヒドロー2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7 ーカルボン酸 メトキシメチルアミドからなる群より選 ばれる(23)記載の化合物又はその製薬上許容され得 るそれらの塩。

【0063】(35) 実施例化合物6-ベンジルオキ シー2-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキ シー2H-イソキノリン-1-オン、8-シクロペンチ ルオキシーNー (4-エトキシカルボニルフェニル) -7-メトキシー2-メチルー3H-キナゾリン-4-オ ン、7-ベンジルオキシー3-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナソリ ン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシ フェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナソ リン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキ シフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナ **ゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-8-メトキシ-3** ソリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロ キシフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キ ナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒド ロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナソリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒ ドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H ーキナソリンー4ーオン、7ーヒドロキシー3ー(4-ヒドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3 Hーキナゾリンー4ーオン、

【0064】7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジル オキシフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ-3-(2) ーベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-2-メチ ルー3H-キナゾリン-4-オン、7-ペンジルオキシ -3-(4-ベンジルオキシフェニル)-6-メトキシ -2-メチル-3H-キナソリン-4-オン、7-ベン ジルオキシー3-(3-ベンジルオキシフェニル)-6 -メトキシ-2-メチル-3H-キナソリン-4-オ ン、3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジ メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、 7,8-ジメトキシー3-(4-エトキシカルボニルフ ェニル) -2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、 7, 8-ジメトキシ-N-[2-メトキシ-4-(メト キシカルボニル)フェニル] -2-メチル-3H-キナ ゾリン-4-オン、N-(4-ベンジルオキシフェニ ル) -4- (7, 8-ジメトキシー2-メチルー4-オ キソー3、4ージヒドロキナソリン-3-イル) -3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ-3-(4 ーベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-3H-キ ナゾリン-4-オン、7、8-ジメトキシ-3-(2-メトキシー4ーメトキシカルボニルフェニル) -3H-キナゾリンー4ーオン、

【0065】N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシ-4-オキソ-3,4-ジヒドロキシキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシ

フェニル) -8-メトキシー (1H, 3H) -キナソリ ン-2, 4-ジオン、3-(4-ペンジルオキシフェニ ル) -7, 8-ジメトキシー (1H, 3H) -キナソリ ン-2、4-ジオン、7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-6-ニトロ - (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7-ベンジルオキシー3ー (4ーベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-5-ニドロー (1H, 3H) ーキナゾ リン-2, 4-ジオン、7, 8-ジメトキシ-3-(4 ーエトキシカルボニルフェニル) - (1H, 3H) -キ ナゾリン-2, 4-ジオン、8-シクロペンチルオキシ -3- (4-エトキシカルボニルフェニル) -7-メト キシー (1H, 3H) ーキナゾリン-2, 4ージオン、 7. 8-ジメトキシー3-(2-メトキシー4-メトキ シカルボニルフェニル) - (1H, 3H) -キナゾリン -2. 4-ジオン、N-(4-ベンジルオキシフェニ ル) -4- (7, 8-ジメトキシ-2, 4-ジオキソー 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2H-キナゾリン-3 ーイル) -3-メトキシベンズアミド、8-ベンジルオ キシー4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メト キシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンソ [e] [1, 4] ジアゼピン-2.5-ジオン、8-ベンジルオキシ -4-(3-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ -3, 4-ジヒドロ-1H-ベンソ [e] [1, 4] ジ アゼピン-2, 5-ジオン及び4-(4-ベンジルオキ シフェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H ーベンソ [e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5ージオン からなる群より選ばれる(24)記載の化合物又はその 製薬上許容され得るそれらの塩。

【0066】(36) (8)から(35)のいずれかに記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。

【0067】(37) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る糖尿病性網膜症治療剤。

【0068】 (38) (1) から (7) 記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る抗腫瘍剤。

【0069】(39) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る抗炎症剤。

【0070】(40) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな るリュウマチ性関節炎治療剤。

【0071】本明細書において、各置換基の定義は次の通りである。 R^1 、 R^2 、 R^9 及び R^{30} における「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子である。

【0072】R¹¹、R¹²、R¹⁴、R²⁸及びR³⁰における

「アシル基」とは、例えばホルミル基、アセチル基、プ ロピオニル基、プチリル基、イソプチリル基、バレリル 基、イソバレリル基、ピバロイル基、カプロイル基、イ ソカプロイル基、アクリロイル基、プロピオロイル基、 メタクリロイル基、クロトノイル基、イソクロトノイル 基、ベンゾイル基、ナフトイル基、トルオイル基、アト ロポイル基、ヒドロアトロポイル基、シンナモイル基、 フロイル基、グリセロイル基、トロポイル基、ベンジロ イル基、サリチロイル基、アニソイル基、パニロイル 基、ベラトロイル基、ピペロニロイル基、プロトカテク オイル基、ガロイル基等が挙げられる。好ましくはホル ミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イ ソプチリル基、パレリル基、イソバレリル基、ピパロイ ル基、ベンゾイル基又はナフトイル基である。R¹¹、R 12及びR²⁸において特に好ましくはアセチル基であり、 R¹⁴及びR³⁰において特に好ましくはベンソイル基であ る。

【0073】R⁵及びR¹⁴における「アルケニル基」と

は、直鎖又は分岐鎖アルケニル基を表し、例えばビニル 基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、1-ブテニ ル基、2-プテニル基、3-プテニル基、4-ペンテニ ル基、5-ヘキセニル基、1、3-ブタジエニル、2、 5-ペンテジエニル基、イソプロペニル等が挙げられ る。好ましくは直鎖アルケニル基であり、特に好ましく は1-プロペニル基又は2-プロペニル基である。 [0074] R¹³, R¹⁴, R¹⁵, R¹⁶, R¹⁷, R¹⁸, R ¹⁹, R²³, R²⁵, R²⁶, R²⁹, R³⁰, R³¹, R³², R³³、R³⁴、R³⁶、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における「低級 アルキル基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖又は分岐鎖 アルキル基を表し、例えばメチル基、エチル基、プロピ ル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、s-プチル基、tープチル基、ペンチル基、イソペンチル 基、t-ペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる。 R¹³、R¹⁷、R¹⁹、R²³、R²⁹、R³¹、R³³、R³⁴及び R³⁶において好ましくはメチル基であり、R³²において 好ましくはメチル基又はエチル基である。また、R¹⁴及 びR30において好ましくは炭素数1乃至6個の分岐鎖ア ルキル基を表し、例えばイソプチル、sープチル基、t ープチル基、イソプロピル基、イソペンチル基、tーペ ンチル基等が挙げられ、特に好ましくはイソプロピル 基、イソプチル基又はイソペンチル基である。

【0075】R¹、R⁷、R¹⁶、R¹⁶、R¹⁸、R²⁵、R²⁶、R³⁰、R³⁵、R³⁷、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における「低級アルコキシ基」とは、炭素数1万至6個の直鎖又は分岐鎖アルコキシ基を表し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、tープトキシ基、sーブトキシ基、ペンチルオキシ基、tーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙げられる。好ましくは炭素数1万至4個のメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ

基、イソプトキシ基、s - プトキシ基又は t - プトキシ基である。 R^1 、 R^7 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{25} 、 R^{26} 、 R^{37} 、 R^{38} 、 R^{39} 及び R^{40} において特に好ましくはメトキシ基であり、 R^{30} において特に好ましくはメトキシ基又はエトキシ基である。

【0076】R⁹、R²⁴、R²⁸、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰に おける「低級アルコキシカルポニル基」とは、低級アル コキシ(前記と同義)がカルボニル基に置換したもので あり、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニ ル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボ ニル基、プトキシカルボニル基、 t-プトキシカルボニ ル基、s-ブトキシカルボニルカルボニル基、ペンチル オキシカルボニル基、tーペンチルオキシカルボニル基 又はヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。好ま しくは炭素数1乃至4個のメトキシカルポニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロ ポキシカルボニル基、プトキシカルボニル基、s-プト キシカルボニル基又は t ープトキシカルボニル基であ り、特に好ましくはメトキシカルボニル基、エトキシカ ルポニル基、プロポキシカルポニル基又はプトキシカル ポニル基である。R⁹、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰において特 に好ましくはメトキシカルボニル基であり、R²⁴及びR 28において特に好ましくはエトキシカルボニル基であ

【0077】R¹³、R¹⁴、R¹⁹及びR³⁰における「シクロアルキル基」とは、炭素数 3 乃至 1 0 の環状アルキル基であり、例えばシクロプロピル基、2,3 ージメチルシクロプロピル基、3 ーメチルシクロプチル基、シクロペンチル基、3,4 ージメチルシクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペナシル基、シクロペナシル基、シクロペナル基、シクロペナル基、シクロペナル基、シクロプチル基、シクロプチル基、シクロプチル基、シクロプチル基である。R¹³、R¹⁹において特に好ましくはシクロペンチル基であり、R¹⁴及びR³⁰において特に好ましくはシクロペンチル基又はシクロペキシル基である。

【0078】R¹³、R¹⁹、R³¹、R³³、R³⁴及びR³⁶における「アラルキル基」とは、アルキル部の炭素数が1乃至6個であり、アリール部がフェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、インデニル基、アズレニル基、フルオレニル基、フェナントレニル基、ピレニル基等であるアリールアルキル基である。好ましくは、ベンジル基、2-フェニルエチル基、3-フェニルペンチル基、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基であり、R¹³、R¹⁹、R³¹、R³³及びR³⁶において特に好ましくはベンジル基である。

【0079】「アシルオキシ基」とは、アシル部が炭素数1乃至5個のアルカノイル基(ホルミルオキシ基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基

等) 若しくはアロイル基 (環上にハロゲン原子 (前記と 同義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級アルコキ シ基 (前記と同義)、ハロアルキル基 (アルキル部が炭 素数1乃至4個のフルオロメチル、クロロメチル、プロ モメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロエチル、 4-クロロプチル等)及び水酸基から選ばれる1乃至3 個の置換基を有してもよいベンゾイル基(ベンゾイル 基、クロロベンソイル基、メチルベンソイル基、メトキ シ ベンゾイル基等)を意味する。) が挙げられ、好ま しくはホルミルオキシ基又はアセチルオキシ基である。 【0080】R¹⁸、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における「置換 されてもよいアラルキル基」とは、アラルキル基(前記 と同義) のアリール環上にハロゲン原子(前記と同 義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ 基(前記と同義)、水酸基、アミノ基、アシル基(前記 と同義) 等から選ばれる1乃至3個の置換基を有しても よいものである。アラルキル部として好ましくは、ベン ジル基、2-フェニルエチル基、3-フェニルペンチル 基、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基であり、R¹⁸ において特に好ましくは、ベンジル基、2-フェニルエ チル基、3-フェニルペンチル基、ナフチルメチル基、 ナフチルエチル基でありベンジル基である。置換基とし て好ましくは、ハロゲン原子(前記と同義)、低級アル キル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と同 義) 又は水酸基であり、R18において特に好ましくは低 級アルコキシ基(前記と同義)である。

[0081] R^{14} , R^{18} , R^{24} , R^{30} , R^{37} , R^{38} , R³⁹及びR⁴⁰における「置換されてもよいアミノ基」と は、アミノ基又はモノ若しくはジ置換アミノ基を表し、 置換基として、例えば低級アルキル基(前記と同義)、 アシル基(前記と同義)、フェニル基(環上に低級アル キル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と同 義) 等から選ばれる1乃至3個の置換基を有してもよ い〉、置換されてもよいアラルキル基(但しここで言う 置換されてもよいアラルキル基とは、前記置換されても よいアラルキル基のうちアリール部がフェニル基のもの に限られる。)、アルキルスルホニル基(アルキル部が 炭素数1乃至6個のアルキルであるものであり、例えば メタンスルホニル基) 又は水酸基等が挙げられる。置換 基として好ましくは低級アルキル基(前記と同義)、低 級アルコキシ基(前記と同義)、アシル基(前記と同 義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで言う 置換されてもよいアラルキル基と同義)又は水酸基であ る。R¹⁴において特に好ましくは、アミノ基又は該アミ ノ基が低級アルキル基(前記と同義)、アシル基(前記 と同義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで 言う置換されてもよいアラルキル基と同義)で置換され てよいものであり、R²³において特に好ましくは、アミ ノ基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)で 置換されてよいものであり、R³⁰において特に好ましく

は、アミノ基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで言う置換されてもよいアラルキル基と同義)、フェニル基(上記と同義)で置換されてよいものであり、R³⁷において特に好ましくは、アミノ基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシル基(前記と同義)とは水酸基で置換されてよいものである。

【0082】R¹⁴、R¹⁸、R²⁴及びR³⁰における「置換 されてもよいフェニル基」とは、フェニル基が環上に1 乃至3個の置換基で置換されてもよいものである。置換 基としては、例えばハロゲン原子(前記と同義)、低級 アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と 同義)、アラルキルオキシ基 ((環上にハロゲン原子 (前記と同義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級 アルコキシ基(前記と同義)、水酸基、ニトロ基、カル ボキシ基及びシアノ基から選ばれる1乃至3個の置換基 を有してもよいベンジルオキシ基(例えばベンジルオキ シ基、4-ヒドロキシベンジルオキシ基、4-メトキシ ベンジルオキシ基等)、フェネチルオキシ等)、ハロア ルキル基(前記と同義)、ハロアルキルオキシ基(例え ばトリフルオロメトキシ基、2,2,2-トリフルオロ エトキシ基)、ハロアルキルスルホニウムアミノ基(例 えばトリフルオロメタンスルホニウムアミノ等)、水酸 基、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基(前記と同 義)、アシル基(前記と同義)、アシルオキシ基(前記 と同義)、アラルキル基(前記と同義)及びシクロアル キルオキシ基(シクロアルキル部が前記と同義であり、 例えばシクロプロピルオキシ基、シクロブチルオキシ 基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ 基、シクロヘプチルオキシ基等)等が挙げられる。置換 基として好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、低級 アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と 同義)、アラルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアル キル基(前記と同義)、パロアルキルオキシ基(前記と **同義)、ハロアルキルスルホニルアミノ基(前記と同** 義)、置換されてもよいアミノ基(前記と同義)、アル キルスルホニル基(前配と同義)、アシルオキシ基(前 記と同義)、ベンジルオキシ基、シクロアルキルオキシ 基(前記と同義)、ニトロ基、シアノ基又は水酸基であ る。R¹⁴において特に好ましくは、フェニル基又は該フ エニル基が低級アルコキシ基(前記と同義)又は置換さ れてもよいアミノ基(前記と同義)で置換されたもので あり、R¹⁸において特に好ましくは、フェニル基又は該 フェニル基が低級アルコキシ基(前記と同義)で置換さ れたものであり、R²⁴において特に好ましくは、フェニ ル基又は該フェニル基がハロゲン原子(前記と同義)、 低級アルコキシ基(前記と同義)、シクロアルキルオキ シ基(前記と同義)、ニトロ基又はシアノ基で置換され たものであり、R³⁰において特に好ましくは、フェニル 基又は該フェニル基がベンジルオキシ基で置換されたものである。

【0083】R²⁷、R³⁵、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における 「置換されてもよいアリール基」とは、アリール部がフ ェニル基、ナフチル基、アントラセン基、インデン基、 アズレン基、フルオレン基、フェナントレン基、ピレン 基等が挙げられ、その環状に1乃至3個の置換基が置換 されてもよいものである。置換基としては、「置換され てもよいフェニル基」に表した例を挙げることができ る。アリール部としてR²⁷において特に好ましくはフェ ニル基又はナフチル基であり、R35において特に好まし くはフェニル基である。置換基として好ましくはハロゲ ン原子(前記と同義)、低級アルキル基(前記と同 義)、低級アルコキシ基(前記と同義)、アラルキルオ キシ基(前記と同義)、ハロアルキル基(前記と同 義)、ハロアルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアル キルスルホニルアミノ基(前記と同義)、アルキルスル ホニル基(前配と同義)、ニトロ基(前配と同義)、置 換されてもよいアミノ基 (前記と同義) 、アシルオキシ 基(前記と同義)、ベンジルオキシ基(前記と同義)、 シアノ基又は水酸基である。

[0084] R¹⁴, R¹⁸, R²⁴, R²⁷, R³⁰, R³⁵, R

38、R³⁹及びR⁴⁰における「置換されてもよいヘテロア リール基」とは、例えばピリジル基、ピペラジニル基、 ピリミジル基、チエニル基、モルホリル基、チアゾリル 基等が挙げられ、環上に1乃至3個の置換基を有しても よいものである。置換基としては、例えばハロゲン原子 (前記と同義) 、低級アルキル基(前記と同義)、低級 アルコキシ基 (前記と同義)、アラルキルオキシ基 { (環上にハロゲン原子(前記と同義)、低級アルキル 基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と同義)、 水酸基、ニトロ基、カルポキシ基若しくはシアノ基から 選ばれる1乃至3個の置換基を有してもよいペンジルオ キシ基(例えばベンジルオキシ基、4-ヒドロキシベン ジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ基等) 又は フェネチルオキシ等と、ハロアルキル基(例えばアルキ ル部が炭素数1乃至4個のフルオロメチル、クロロメチ ル、プロモメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロ エチル、4-クロロプチル等)、ハロアルキルオキシ基 (例えばトリフルオロメトキシ基、2, 2, 2-トリフ ルオロエトキシ基)、ハロアルキルスルホニウムアミノ 基(例えばトリフルオロメタンスルホニウムアミノ 等)、水酸基、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基 (前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシルオキ シ基(前記と同義)又は置換されてもよいアラルキル基 (前記と同義) 等が挙げられる。 ヘテロアリール部とし て好ましくはピリジル基、ピペラジニル基、ピリミジル 基、チエニル基又はモルホリル基である。R¹⁴において 特に好ましくはピリジル基、ピペラジニル基又はモルホ リル基であり、R²⁴及びR²⁷において特に好ましくはピ

リジル基、R³⁰において特に好ましくはピリジル基、ピ リミジル基又はモルホリル基である。また、置換基とし て好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、低級アルキ ル基 (前記と同義) 、低級アルコキシ基 (前記と同 義)、アラルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアルキ ル基 (前記と同義) 、ハロアルキルオキシ基(前記と同 鐃)、ハロアルキルスルホニルアミノ基(前記と同 義)、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基(前記と同 義)、アシルオキシ基(前記と同義)、シアノ基又は水 酸基である。R14において特に好ましくは低級アルキル 基 (前記と同義) であり、R²⁴において特に好ましくは ハロゲン原子(前記と同義)であり、R²⁷において特に 好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、低級アルコキ シ基(前記と同義)、ニトロ基又はシアノ基である。 【0085】R⁶、R¹⁴及びR³⁵における「置換されて もよい低級アルキル基」とは、低級アルキル基(前記と 同義) が1乃至3個の置換基を有してよいものである。 置換基としては、例えば、ハロゲン原子(前配と同 義)、シクロアルキル基(前記と同義)、水酸基、低級 アルコキシ基(前記と同義)、アシル基(前記と同 義)、カルボキシ基、アルコキシカルボキシ基(例えば メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポ キシカルポニル基、ブトキシカルポニル基等)、アルケ ニル基 (前記と同義) 、置換されてもよいアリール基 (前配と同義)、置換されもよいフェニル基(前配と同 義)、置換されてもよいヘテロアリール基(前記と同 義)、置換されてもよいアミノ基(前記と同義)又はシ アノ基等を挙げることができる。低級アルキル部として 好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、プチル基、イソプチル基、ペンチル基又はイソ ペンチル基であり、R14において特に好ましくはイソプ ロビル基、イソプチル基又はイソペンチル基である。置 換基として好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、ア シル基(前記と同義)、アルケニル基(前記と同義)、 シクロアルキル基(前記と同義)、置換されもよいフェ ニル基(前記と同義)、置換されてもよいヘテロアリー

 $[3] \qquad [4]$

【0089】化合物 [3] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチル

ル基 (前記と同義) 又は置換されてもよいアミノ基 (前記と同義) である。R¹⁴において特に好ましくはハロゲン原子 (前記と同義) 、アシル基 (前記と同義) 又は置換されてもよいアミノ基 (前記と同義) である。

【0086】「製薬上許容され得るそれらの塩」とは、 上記一般式 [1] で示されるアミド誘導体と無毒性の塩 を形成するものであればいかなるものであってもよい。 例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸 塩等の無機酸付加塩;酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク 酸塩、乳酸塩、グリコール酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸 塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンス ルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、アスコルピン 酸塩等の有機酸付加塩;アスパラギン酸塩、グルタミン 酸塩等の酸性アミノ酸との塩;ナトリウム塩、カリウム 塩等のアルカリ金属塩:マグネシウム塩、カルシウム塩 等のアルカリ土類金属塩:アンモニウム塩:トリメチル アミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン 塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N, N'ージベンジル エチレンジアミン塩等の有機塩基塩;リジン塩、アルギ ニン塩等の塩基性アミノ酸との塩を挙げることができ る。また、場合によっては水和物あるいは溶媒和物であ ってもよい。

[0087]

【発明の実施の形態】次に、本発明を実施するための化合物の製造方法の一例を説明する。しかしながら、本発明化合物の製造方法はこれらに限定されるものではない。又、各工程において、反応処理は通常行われる方法を行えばよく、単離精製、結晶化、再結晶化、シリカゲルクロマトグラフィー、分取HPLC等の慣用される方法を適宜選択し、又組み合わせて行えばよい。

【0088】一般製法

製造方法1

本製法は、化合物 [3] と化合物 [4] を縮合することにより化合物 [1] を得るものである。

【化57】

[1] スルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中、縮合剤の存在下、一般式[4]で表されるアニリン化合物を反応させることにより、目的化合物の一つである化合物[1]を得ることができる。尚、本反応をスムーズに行うためには、ジメチルアミノピリジン等の触媒を使用しても良い。本工程で使用する縮合剤としては、1-(3 ージメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミ ド塩酸塩 (EDC) 等が挙げられるが、アミド結合反応 に用いることができる縮合剤であればいかなるものでも 良い。また、アミド縮合の方法としては、例えば、酸ク ロライド法、混合酸無水物法等いかなる方法でも良い。

【0090】製法A-1

本製法は化合物 [3] において R^3 が $-O-(CH_2)$ $_{\rm m}$ $-R^{14}$ の場合、即ち化合物 [3'] を製造するためのものである

【化58】

【0091】第1工程

化合物 [5] (R^4 は低級アルコキシであり、 R^1 、 R^2 及び R^5 は請求項1 記載の通りである。)を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、ギシレン等の炭化水素系溶媒;1, 4-ジオキサン、ジェチルエーテル、1, 2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール溶液中で、一般式 [6] R^{41} -X [式中、 R^{41} は R^{14} -(CH_2) $_m$ -(式中、 R^{41} 及びmは請求項1 記載の通りである。)、Xはハロゲン原子を示す。]で表されるハライド化合物と反応させることにより一般式 [7] で表わされる化合物が得られ

【0092】第2工程

第1工程で得られた化合物 [7] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の塩基の存在下、1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール木等の水性溶媒あるいはこれらの混合溶液中で反応させることにより、一般式[3']で表されるカルボン酸化合物が得られる。

【0093】製法A-2

本製法は化合物 [3] において R^3 が $-O-(CH_2)_m$ $-R^{14}$ かつ R^1 がニトロ基の場合、即ち化合物 [8] を製造するためのものである。

【化59】

[3']

【0094】第1工程

製法A-1の第2 工程で得られた化合物 $\begin{bmatrix} 3' \end{bmatrix}$ (R^1 は 水素原子である。)を既知の方法 (Synthesi s, 81, 1990) に従いニトロ化することにより、化合物 $\begin{bmatrix} 8 \end{bmatrix}$ を得ることができる。

[8] 【0095】製法A-3

本製法は化合物 [3] において R^3 が $-O-(CH_2)_m$ -Xの場合、即ち化合物 [10] 又は化合物 [11] を製造するためのものである。

【化60】

[11]

【0096】第1工程

化合物 [5] を塩基の存在下、溶媒中で、一般式X - $(CH_2)_m$ - X (式中、m'は1 乃至5 の整数であり、Xは前記と同じである。)で表されるハライド化合物と反応させることにより化合物 [9] を得ることができる。本工程で使用する塩基及び溶媒は製法A-1 の第1 工程で用いた物と同じである。

【0097】第2工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [9] $(R^1$ は水素原子である。)を加水分解することにより、化合物 $[1\ 0]$ を得ることができる。

【0098】第3工程

尚、化合物 [11] を得る場合は、化合物 [9] をクロ

ロホルム、四塩化炭素、塩化メチレン、ニトロベンゼン、酢酸等の有機溶媒中、濃硫酸等の触媒の存在下、発煙硝酸と反応させニトロ化することにより化合物 [11]を得ることができる。反応温度は一30℃乃至−10℃である。引き続き、上記第2工程と同様にして加水分解することにより、化合物 [10] (R¹はニトロ基である。)を得ることができる。

【0099】製法A-4

本製法は化合物 [3] において R^3 が $-O-(CH_2)_m$ $-R^{14}$ かつ R^3 がニトロ基の場合、即ち化合物 [14]を得るためのものである。

【化61】

【0100】第1工程

化合物 [5] (R²は水素原子である。)をクロロホルム、四塩化炭素、塩化メチレン、ニトロベンゼン、酢酸

等の有機溶媒中、発煙硝酸を滴下し室温にて攪拌することにより目的化合物 [12]を得ることができる。 【0101】第2工程 製法A-1の第1工程と同様にして化合物 [12] から 化合物 [13] を得ることができる。

第3工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [13] を加水分解することにより、化合物 [14] を得ることができる。

【0102】製法A-5

本製法は化合物 [3] において R^2 と R^3 が一緒になって、 R^{18} によって置換されてもよいオキサゾール環を形成する場合、即ち化合物 $[1\ 9]$ を製造するためのものである。

【化62】

$$O_2N$$
 — O_2N —

[18]

[19]

【0103】第1工程

化合物 [12] をメタノール中あるいはベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒の混合溶媒中、濃硫酸、塩酸等の酸触媒を加え、モレキュラーシープス3A等の脱水剤で脱水しながら還流することにより化合物 [15] を得ることができる。

【0104】第2工程

化合物 [15] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒; 1, 4ージオキサン、ジエチルエーテル、1, 2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒; ジメチルホルムアミド等の極性溶媒; メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒中、パラジウム炭素、水酸化パラジウム、パラジウムブラック等の触媒で水素雰囲気下において還元することにより化合物 [16] を得ることができる。

【0105】第3工程

化合物 $\begin{bmatrix} 1 \ 6 \end{bmatrix}$ をジクロロメタン、クロロホルム、四塩 化炭素等のハロゲン系溶媒中、ポリリン酸エステル、オキシ塩化リン、五塩化リン等の脱水剤の存在下、一般式 $\begin{bmatrix} 1 \ 7 \end{bmatrix}$ R¹⁸-COOH(式中、R¹⁸は前配と同じである。)で表されカルボン酸誘導体と反応させることにより化合物 $\begin{bmatrix} 1 \ 8 \end{bmatrix}$ を得ることができる

【0106】第4工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [18] を加水分解することにより、化合物 [19] を得ることができる。

【0107】製法A-6

本製法は化合物 [3] において R¹がハロゲン原子の場合、即ち化合物 [24] を製造するためのものである。 【化63】

$$R^2$$
 CHO R^5 R^5 R^6 R^5 R^6 R^5 R^6 R^5 R^6 R^5 R^6 R^6

[23]

[24]

【0108】第1工程

化合物 [20]、酢酸ナトリウム及び酢酸の混合液に、ヨウ素等の触媒の存在下、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒中でハロゲンを加え、室温にて2週間程度攪拌することにより化合物 [21]を得ることができる。

【0109】第2工程

化合物 [21] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、アセトン等の極性溶媒と水との混合溶媒中で攪拌することにより化合物[22]を得ることができる。

【0110】第3工程

製法A-1の第1工程と同様にして化合物 [22] に一 般式 [6] R⁴¹-X (式中、R⁴¹及びXは前記と同じで ある。)で表されるハライド化合物と反応させることにより化合物 [23] を得ることができる。

【0111】第4工程

化合物 [23] を2ーメチルー2ープテン、アミド硫酸、レゾルシノール等の塩素トッラップ剤の存在下、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒中に、亜塩素酸ナトリウム等の酸化剤及びリン酸二水素ナトリウム又はリン酸二水素カリウム等の緩衝液を滴下し、室温で攪拌することにより化合物 [24]を得ることができる。

【0112】製法A-7

本製法は化合物 [3] において R^1 がシアノ基、低級アルコキシ基の場合、即ち化合物 [27] (R^1) はシアノ 基又は低級アルコキシ基である。) を製造するためのものである。

【化64】

$$R^2$$
 $COOMe$ R^2 $COOMe$ R^2 $COOMe$ R^2 R^4 $COOMe$ R^2 R^4 R^5 R^4 R^5 R^4 R^5 R^4 R^5 R^4 R^5 R^6 R^6 R^7 R^8 R

[24] [0113]第1工程

化合物 [24] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、

[26] nープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等の アルコール系溶媒中にハロゲン化メチルを加え、提件することにより化合物 [25] を得ることができる。

【0114】第2工程

R¹ がシアノ基の場合は、化合物 [25] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒; 1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,

2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中で、シアン化ナトリウム、シアン化カリウム、シアン化銅等のシアノ化剤と反応させることにより化合物 [26] (R¹はシアノ基又は低級アルコキシ基である。)を得ることができる。反応は150~200℃の加熱下で行うと良い。R¹が低級アルコキシ基の場合は、適当な溶媒中、ナトリウムアルコキシド又はカリウムアルコキシドで化合物 [25]を処理することにより化合物 [26]を得ることができる。また、ヨウ化銅等の銅触媒を加えることもできる。すた、ヨウ化銅等の銅触媒を加えることもできる。すた、コウ化銅等の銅触媒を加えることもできる。すた、コウには、例えばベンゼン、トルエン、ヘキサン、ギシレン等の炭化水素系溶媒;1、4ージオキサン、ジェチルエーテル、1、2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジクロロメタン、クロロホ

ルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒を挙げることができ、好ましくはこれら溶媒とR¹OHのアルコールとの混合溶媒を用いる。

【0115】第3工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [26] を加水分解することにより、化合物 [27] を得ることができる。

【0116】製法A-8

本製法は化合物 [3] において R^5 がアルケニル基の場合、即ち化合物 [33] 若しくは化合物 [35] を得ることができる。

【化65】

$$R^{41}$$
-X
 R^{2} CHO $[6]$ R^{41} -O R^{41} -

【0117】第1工程33]

化合物 [28] を炭酸リチウム等の弱塩基の存在下、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール系等溶媒中で、一般式 [6] R⁴¹ーX (式中、R⁴¹及びXは前記と同じ。)で表されるハライド化合物を加え、加熱下、攪拌することにより化合物 [29] を得ることができる。反応は50~100℃程度の加熱下で行うと

[34]良心。

【0118】第2工程

化合物 [29] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等の

[35]

アルコール系の溶媒中で、アリルプロマイド、アリルクロライド等のアリルハライド化合物と反応させることにより化合物 [30] を得ることができる。

【0119】第3工程

一般的なクライゼン転移の条件により化合物 [30] から化合物 [31] を得ることができる。

【0120】第4工程

化合物 [31] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、溶媒中でヨードメタン等のハライド化合物と反応させることにより、化合物 [32] を得ることができる。

【0121】第5工程

製法A-6の第4工程と同様にして化合物 [32]を酸化することにより化合物 [33]を得ることができる。

【0122】第6工程 化合物 [33] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化

水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒中で、ハロゲン化メチルと反応させることにより、化合物[34]を得ることができる。

【0123】第7工程

化合物 [34] をエチレングリコール等の混合溶媒中、 水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の存在下、 加熱攪拌することにより化合物 [35] を得ることができる。

【0124】製法A-9

本製法は化合物 [3] においてR⁵がニトロ基かつR³が メトキシ基の場合、即ち化合物 [39] を得るためのも のである。

【化66】

第1工程

第2工程

第3工程

[36]

[37]

【0125】第1工程

化合物 [36] をジクロロメタン、クロロホルム、四塩 化炭素、酢酸等の溶媒中、濃硫酸、塩酸等の触媒の存在 下、発煙硝酸及び酢酸の混合液で処理することにより化 合物 [37] を得ることができる。

【0126】第2工程

化合物 [37] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、

[38] [39]

n-プロパノール、イソプロパノール、ブタノール等の アルコール系等の溶媒中、 R^4 - X (式中, R^4 B U X は前記と同じである。)で表されるハライド化合物と反 応させることにより化合物 [38] を得ることができ る。

【0127】第3工程

製法A-6の第4工程と同様にして化合物 [38] を参加することにより化合物 [39] を得ることができる。

【0128】製法A-10

本製法は化合物 [3] において R^5 がニトロ基かつ R^3 が $-O-(CH_2)_m-R^{14}$ の場合、即ち化合物 [42] を 得るためのものである。

【化67】

$$\begin{array}{c}
R^{40}-X \\
R^{2} + CHO \\
HO + R^{4} + NO_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{40}-CHO \\
R^{40}-CHO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} + CHO \\
R^{40}-CHO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} + CHO \\
R^{40}-CHO
\end{array}$$

第1工程

第2工程

[40]

[41]

[42]

【0129】第1工程

既知の方法 (J. Heterocyclic Chem., 23, 1805, 1986) により得られた化合物 [40] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒、1, 4ージオキサン、ジエチルエーテル、1, 2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒中で、一般式 [6] R⁴¹-X [式中R⁴¹は、R¹⁴

 $-(CH_2)_m-(式中<math>R^{14}$ 及Umは請求項1 記載の通りである。)、Xはハロゲン原子である。] で表されるハライド化合物 [6] と反応させることにより化合物 [4 1] が得られる。

【0130】第2工程

製法A-6の第4工程と同様にして化合物 [41] を酸化することにより化合物 [42] を得ることができる。

【0131】製法A-11

本製法は化合物 [3] においてR³とR⁴が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [49] 及び化合物 [5 0] を得るためのものである。

【化68】

[50]

【0132】第1工程

一般式 [44] における R⁴²がメチル基の場合は、化合物 [43] とメタノール及びトルエン、ベンゼン、キシレン等の混合物に農硫酸、農塩酸等の酸触媒を加え、モレキュラシープス 3 A等の脱水剤の存在下に反応させることにより化合物 [44] を得ることができる。又、R⁴²がエトキシカルボニルメチルの場合は、化合物 [43] を、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テ

トラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中、ハロ酢酸エチルを反応させることにより、化合物[45]を得ることができる。

【0133】第2工程

化合物 [44] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、適当な溶媒中で、ハロ酢酸エチルと反応させることにより化合物 [45] を得ることができる。適当な溶媒としては、例えばベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエー

テル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン 等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶 媒;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソ プロパノール、プタノール等のアルコール系溶媒等であ ス

【0134】第3工程、第4工程

化合物 [45] をパラジウム、パラジウムーブラック、 パラジウムー炭素、亜クロム酸銅、ラネーニッケル等の 触媒の存在下、適当な溶媒又はそれらの混合溶液中で水 素雰囲気下、水素添加することにより化合物 [46]を 得ることができる。この化合物は単離することなく次反 応に用いることができる。引き続き化合物 [46]を適 当な溶媒中又はそれらの混合溶媒中、pートルエンスル ホン酸、臭化水素酸、トリフルオロ酢酸、塩化水素、硫 酸等の酸触媒の存在下で環化することにより化合物 [4] 7]を得ることができる。適当な溶媒としては、反応に 影響を及ぼさない溶媒であれば、いかなるものでも良 く、例えばベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等 の炭化水素系溶媒; 1, 4-ジオキサン、ジエチルエー テル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン 等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶 媒:メタノール、エタノール、n-プロパノール、イソ プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒等が挙 げられる。尚、化合物 [47] において、R²の水素原 子のハロゲン原子との置換は、製法A-6の第1工程と 同様の条件によって行うことができる。また、化合物 [47] において、R2のハロゲン原子の低級アルコキ シ基との置換は、製法A-7の第2工程と同様にして行

うことができる。

【0135】第5工程

化合物 [47] を炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒中、R²⁰-X(式中R²⁰及びXは前記と同じである。)で表されるハライド化合物で処理することにより化合物 [48] を得ることができる。

【0136】第6工程

化合物 [48] をメタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒等の溶媒と水との混合溶媒中で水素化ナトリウム、水素化カリウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、加水分解することにより化合物 [49] を得ることができる。

【0137】第7工程

第6工程と同様にして化合物 [47] を加水分解することにより、化合物 [50] を得ることができる。

【0138】製法A-12

本製法は化合物 [2] を得るためのものである。 【化69】

【0139】第1工程

製法A-11の第5工程と同様にして化合物 $\begin{bmatrix} 47' \end{bmatrix}$ (R^{42} はメチル基である。)と $R^{43}-X$ (式中、 R^{43} は 置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいベンジル基であり、Xは前記と同じである。ここで置換されてもよいフェニル基及び置換されてもよいベンジル基にお

ける「置換されてもよい」とは、 R^{14} の「置換されてもよいフェニル基」における「置換されてもよい」と同意である。)で表されるハライド化合物と反応させることにより化合物 [51] を得ることができる。

【0140】第2工程

製法A-11の第6工程と同様にして化合物 [51]を

加水分解することにより化合物 [52] を得ることができる。

【0141】第3工程

化合物 [52] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジェチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中又はそれらの混合溶液中、カルボニルジイミダゾール等の活性化剤の存在下、R³⁷ーH(式中R³⁷は前記と同じである。)で表される化合物を反応させること

により目的化合物の一つである化合物 [2] を得ることができる。尚、本反応を円滑に行うためにトリエチルアミン等の有機塩基を使用することもできる。また一般的な混合酸無水物法,酸ハロゲン化法を用いることもできる。

【0142】製法A-13

本製法は化合物 [3] R³が2-オキソ-1, 4-ジヒ ドロ-2H-キナゾリル基の場合、即ち化合物 [58] を得るためのものである。

【化70】

【0143】第1工程

製法A-11の第1工程で得られた化合物 [44'] (R⁴²はメチル基である。)をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、プタノール等のアルコール系溶媒中、亜鉛粉末、鉄粉末等の金属又は塩化スズ等の金属ハロゲン化物の存在下で酸で処理することにより化合物 [53]を得ることができる。用いる酸としては、塩化アンモニウム、塩酸、硫酸等である。

【0144】第2工程

化合物 [53] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中で、カルボニルジイミダゾール、ホスゲン等のカルボニル化剤で処理することにより化合物 [54] を得ることができる。

【0145】第3工程

製法A-1の第1工程と同様にして、化合物 [54] に

置換されてもよいニトロベンジルハライド化合物を反応 させることにより化合物 [55] を得ることができる。

【0146】第4工程

化合物 [55] をメタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール等のアルコール系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中又はそれらの混合溶媒中、酸の存在下、亜鉛粉末、鉄粉末又は塩化スズで還元し、引き続き粗生成物を酢酸等の溶媒中で加熱することにより化合物 [56] を得ることができる。

【0147】第5工程

化合物 [56] を炭酸カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶

媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中、R⁴-X(式中、R⁴及びXは前記と同じである。)で表されるハライド化合物と反応させることにより、化合物[57]を得ることができる。

【0148】第6工程

製法A-1の第3工程と同様にして化合物 [57] を加水分解することにより化合物 [58] を得ることができる。

【0149】製法A-14

本製法は化合物 [3] においてR³とR⁴が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [63] を得るためのも のである。

【化7.1】

【0150】第1工程

化合物 [43] を、炭酸水素カリウム等の弱塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒中でベンジルハライドと反応させることにより、化合物 [59] を得ることができる。

【0151】第2工程

化合物 [59] を水とメタノール、エタノール、プロパノール、プタノール等のアルコール系溶媒又はジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒との混合液中で、ヒドロサルファイトナトリウム等の還元剤の存在下で反応させることにより化合物 [60] を得ることができ

[62]

, _上 , る。 [63]

【0152】第3工程

製法A-13の第2工程と同様にして、化合物 [60] を環化することにより化合物 [61] を得ることができ る。

【0153】第4工程

製法A-11の第5工程と同様にして、化合物 [61] $kR^{20}-X$ (式中、 kR^{20} 及びkXは前配と同じである。) で表されるハライド化合物を反応させることにより、化合物 [62] を得ることができる。

第5工程

化合物 [62] を常法により水素添加することにより化合物 [63] を得ることができる。

【0154】製法A-15

本製法は化合物 [3] においてR³とR⁴が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [67] を得るためのも のである。

[65]

[66]

[67]

【0155】第1工程

製法A-11の第4工程で得られた化合物[47]

(R⁴²はエトキシカルボニルメチル基である。)をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジクロロメタン、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒中、ボランテトラヒドロフラン錯体等の還元剤で還元することにより化合物[64]を得ることができる。

第2工程

製法A-11の第5工程と同様にして化合物 [64]に $R^{20}-X$ (式中、 R^{20} 及びXは前記と同じである。)で 表されるハロゲン化合物を反応させることにより、化合物 [66] を得ることができる。

【0156】第11工程、第21工程

第2工程と同様にして化合物 [47'] に R^{20} -X (式中、 R^{20} 及びXは前記と同じである。)で表されるハロゲン化合物を反応させ化合物 [65] を得る。引き続き、第1工程と同様にして還元反応を行うことにより化合物 [66] を得ることができる。

第3工程

製法A-11の第6工程と同様にして化合物 [66] を 加水分解することにより、化合物 [67] を得ることが できる。

【0157】製法A-16

本製法は化合物 [3] において R^3 と R^4 が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [71] を得るためのも のである。

【化73】

$$R^2$$
 COOH R^5 R^5

[71]

【0158】第1工程

化合物 [68] を1,3,5-トリアジン又はホルムアミドとピリジン等の有機塩基の存在下、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中で反応させることにより、化合物 [69] を得ることができる。

第2工程.

製法A-1の第1工程と同様にして化合物 [69] とR ²²-X(式中、R²²及びXは前記と同じである。)で表 されるハロゲン化合物を反応させることにより、化合物 [70]を得ることができる。

第3工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [70] を加水分解することにより、化合物 [71] を得ることができる。

【0159】製法A-17

本製法は化合物 [3] においてR³がメトキシカルボニル基の場合、即ち化合物 [73] を得るためのものであ

【化74】

第1工程

[72] 【0160】第1工程

化合物 [72] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコ

-ル系溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の 塩基で処理することにより、化合物 [73] を得ること ができる。

【0161】製法B-1

本製法は化合物 [1] において R^1 がアミノ基又は-N $R^{11}R^{12}$ の場合、即ち化合物 [1-2] 若しくは化合物 [1-3] を得るためのものである。

【化7.5】

【0162】第1工程

製法A-2で得られた化合物[8]と化合物[4]を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 [1-1]を得ることができる。得られた化合物[1-1]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、プタノール等のアルコール系溶媒中、亜鉛粉末、鉄粉末等の金属で処理することにより[1-2]を得ることができる。適当な酸としてはとしては、塩化アンモニウム、塩酸、硫酸

等である。

第2工程

第1 工程で得られた化合物 [1-2] を一般的なアセチル化方法でアセチル化することにより、化合物 [1-3] を得ることができる。尚、化合物 [1] において、 R^3 におけるX3が-NHCO-若しくは $-NR^{17}$ -の場合又は R^5 が $-NHR^{27}$ の場合も上記と同様な方法で目的化合物を得ることができる。

【0163】製法B-2

本製法は化合物 [1] において R^3 が $-X_3$ - (CH_2) $_m$ $-R^{14}$ であり、かつ、 R^{14} が置換されても良いアミノ 基、モルホリノ基、ピペラジノ基の場合、即ち化合物 [1-5] を得るためのものである。

【化76】

[1-4]

【0164】製法A-3で得られた化合物 [10] と化合物 [4]を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 [1-4]を得ることができる。得られた化合物 [1-4]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等のア

[1-5]

【0165】製法B-3

本製法は化合物 [1] において R^3 と R^4 が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [1-6] を得るためのものである。

【化77】

【0166】第1工程

製法A-17で得られた化合物 [73] と化合物 [4] を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 [75] を得ることができる。得られた化合物 [75] を製法A-1の第2工程と同様にして加水分解することにより化合物 [76] を得ることができる。第2工程

製造方法1と同様にして化合物 [76] と一般式 [77] R²³-NH₂で表わされるアミノ化合物をアミド縮合することにより化合物 [78] を得ることができる。 【0167】第3工程

製法B-1の第1工程と同様にして化合物 [78] を還元することにより化合物 [79] を得ることができる。 第4工程

化合物 [79] を適当な溶媒中、塩酸、硫酸、pートルエンスルホン酸等の酸触媒の存在下、アセチルアセトン

[1-6] を反応させることにより、化合物 [1-6] を得ることができる。適当な溶媒としては、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒である。

【0168】製法B-4

本製法は化合物 [1] において R^5 と R^6 が一緒になって 1H-1-オキソイソキナゾリニル基を形成する場合、 即ち化合物 [1-8] を得るためのものである。

[0169]

【化78】

[1-7]

第1工程

製法A-8で得られた化合物 [33] と化合物 [4] を

[1-8]

製造方法1の方法によりアミド縮合することにより化合物 [1-7] を得ることができる。得られた化合物 [1

-7]を過ヨウ素酸ナトリウム等の酸化剤の存在下、
1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶
媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、nープロバノール、イソプロバノール、プタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒と水との混合液中、更に四塩化オスミニウムのプタノール溶液で処理することにより化合物[1-8]を得ることができる。

【0170】製法B-5

本製法は化合物 [1] において R^5 と R^6 が一緒になって 環を形成する又は R^5 がアルコキシカルボニル基の場合、即ち化合物 [1-11]、化合物 [1-12]、化合物 [1-13] 又は化合物 [1-14] を得ることが できる。

【0171】 【化79】

第1工程

$$R^{2}$$
 第1工程
 R^{4} R^{4}

第1工程

製法A-10で得られた化合物 $\begin{bmatrix} 42 \end{bmatrix}$ と化合物 $\begin{bmatrix} 4 \end{bmatrix}$ を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 $\begin{bmatrix} 1-9 \end{bmatrix}$ を得ることができる。得られた化合物 $\begin{bmatrix} 1-9 \end{bmatrix}$ を製法B-1の第1工程と同様にして還元することにより化合物 $\begin{bmatrix} 1-10 \end{bmatrix}$ を得ることができる。

【0172】第2工程

化合物 [1-10] をトリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン等の有機塩基の存在下、ペンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタ

ン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中、 $X-COOR^{43}$ (式中、 R^{43} は低級アルキル基である。)で表されるハロ炭酸化合物と反応させることにより化合物 [1-11] を得ることができる。

【0173】第3工程

化合物 [1-10] を適当な溶媒との混合液中に、濃塩酸及び濃硫酸等の酸触媒の存在下、アセチルアセトンと反応させることにより化合物 [1-12] を得ることができる。適当な溶媒としては、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタ

ン等のハロゲン系溶媒; 1, 4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1, 2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒; ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒; メタノール、エタノール、n-プロバノール、イソプロバノール、ブタノール等のアルコール系溶媒が挙げられる。

【0174】第4工程

化合物 [1-10] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒の溶媒中、ジメチルホルムアミドメチルアセタール又はギ酸と反応させることにより化合物 [1-13] を得ることができる。

【0175】第5工程

化合物 [1-10] をトリホスゲン、ホスゲン、カルボニルジイミダゾール等のカルボニル化剤の存在下、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒中で反応させることにより化合物 [1-14] を得ることができる。

【0176】製法B-6

本製法は化合物 [1] においてR⁵とR⁶が一緒になって 7員環を形成する場合、即ち化合物 [1-17] を得る ためのものである。

【化80】

第1工程

$$[1 - 9]$$

第2工程

[1-16]

【0177】第1工程 化合物 [1-9]をtertープトキシカリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド等の極性溶媒中で、プロモ酢酸エチル等のハロ酢酸エステルと反応させることにより化合物 [1-15]を得ることができる。

【0178】第2工程

製法B-1の第1工程と同様にして化合物 [1-15] を還元することにより化合物 [1-16] を得ることが できる。

[1-15]

第3工程

[1-17] 【0179】第3工程

化合物 [1-16] を p ートルエンスルホン酸、農塩酸、濃硫酸等の酸触媒の存在下、トルエン、キシレン、ベンゼン、ヘキサン等の炭化水素系溶媒中で環化することにより化合物 [1-17] を得ることができる。

【0180】製法B-7

本製法は化合物 [1] において R^3 と R^4 が一緒になってモルホリン誘導体を形成し、かつ、 R^{20} と R^{21} が一緒になって環を形成する場合、即ち化合物 [1-19] 又は化合物 [1-20] を得るためのものである。

[0181]

【化81】

[1-20]

【0182】第1工程

製法A-11の第7工程で得られた化合物 [50] と化合物 [4] を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 [1-18] を得ることができる。得られた化合物 [1-18] と置換されてもよいニトロベンジルハライド化合物 [80] を反応させることにより化合物 [1-19] を得ることができる。

【0183】第2工程

化合物 [1-19] をメタノール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノール等のアルコール系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中又はそれらの混合溶媒中、適当な酸の存在下、亜鉛粉末、鉄粉末又は塩化スズで還元する。引き続きそれらの粗生成物を酢酸等の溶媒中で環化することにより化合物 [1-20] を得ることができる。加熱は90~110℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良い。

[0184]

【実施例】次に、本発明に係る一般式[1]で示される 化合物及びその製造方法を、実施例によって具体的に説 明する。しかしながら、本発明は、これら実施例によっ て限定されるものではないことは勿論である。

【0185】実施例1 4-ベンジルオキシーN-(4 -ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミ い

【0186】a) 4-ペンジルオキシ-3-メトキシ安

息香酸 ベンジルエステル

バニリン酸(25.0g)、炭酸カリウム(50.0g)及びジメチルホルムアミド (DMF, 150ml) の混合溶液にベンジルブロマイド(40.0ml)を加え、室温にて3時間撹拌した。反応液を濃縮した後、1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。本化合物は精製することなく全量を次の反応に用いた。

【0187】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ安 息香酸

実施例1のa) で得られた粗生成物全量とエタノール(500ml)の混合液に2N水酸化ナトリウム(200ml)を加え、3時間環流した。反応液を濃縮した後、水(300ml)を加え、塩酸にてpH3に調製した。析出した結晶を遮取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥後表題化合物(37.33g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.95 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.93 (1H, d, J=8.5Hz), 7.28 - 7.46 (5H, m), 7.6 2 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.70 (1H, dd, J=8.4, 2.1 Hz).

【0188】c) 4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) ー3ーメトキシベンズアミド 実施例1のb) で得られた4ーベンジルオキシー3ーメトキシ安息香酸(5.629g)、4ーベンジルオキシアニリン(5.211g)及びジメチルアミノビリジン (DMAP, 269mg) のクロロホルム(160ml)混合液にEDC(5.023g)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え攪拌し折出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪

拌し、冷却後結晶を濾取して表題化合物(7.374g)を得た (表1参照)。

【0189】実施例2 4-ベンジルオキシ-N-(trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)-3-メトキシベンズアミド

【0190】a) trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシルアミン塩酸塩

trans-4-アミノシクロヘキサノール塩酸塩(10.01g)、トルエン(100ml)及び水 (10ml)の混合液に重曹(5.545g)を加え、脱水が終了するまで加熱攪拌をした。反応液にベンズアルデヒド(7.004g)を加え、さらに脱水が終了するまで加熱攪拌をした。反応液を室温に戻した後、60%水素化ナトリウム(3.960g)を加え、さらにベンジルクロライド(10.026g)を加え、2時間環流した。反応液に水を加え、さらに0.5時間環流した。水層部分を除いた後、有機層を水及び食塩水で洗浄した。有機層に12N塩酸(6ml)を加えた後、脱水が終了するまで加熱攪拌をした。反応液を室温まで攪拌しながら冷却し、析出してきた結晶を濾取した。得られた結晶をトルエン及びヘキサンで洗浄後乾燥し表題化合物(12.335g)を得た

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 1.19 - 1.43 (4H, m), 1.94 - 2.06 (4H, m), 2.96 (1H, br), 3.01 - 3.33 (1H, m), 4.48 (2H, m), 7.21 - 7.36 (5H, m), 8.17 (3H, br).

[0191] b) 4-ベンジルオキシ-N- (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) -3-メトキシベンズアミド

実施例1のb)で得られた4ーベンジルオキシー3ーメトキシ安息香酸(2.00g)、クロロホルム(50ml)の混合液にDMF(2滴)を加え、塩化チオニル(0.621ml)を滴下した。反応液を室温から60℃まで徐々に温度を上げて、1時間加熱攪拌した。反応液にトルエン(30ml)を加え、減圧濃縮した。実施例1のc)で得られたtrans-4ーベンジルオキシシクロヘキシルアミン塩酸塩(1.966g)、炭酸水素カリウム(2.714g)、水(50ml)及びテトラヒドロフラン(THF,15ml)の混合溶液を室温にて攪拌し、上記反応で得られた酸クロライドのTHF溶液(15ml)を約15分かけて滴下した。室温にてさらに1時間攪拌し、析出してきた固体を減取し、水及びヘキサンで洗浄した。得られた固体を乾燥後、酢酸で再結晶して、表題化合物(2.254g)を得た(表1参照)。

【0192】実施例3~68

実施例1と同様にして実施例3から68の化合物を得た。結果を表1から23に示した。

実施例3 4ーベンジルオキシーN-(3ーベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例4 4 - ベンジルオキシ-N- (4 - ベンジルオ キシフェニル) ベンズアミド

実施例5 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ

キシフェニル) -3, 5-ジメトキシベンズアミド 実施例6 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシ-3-プロモフェニル) -3-メトキシベンズアミ ド

実施例7 4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシー3ークロロフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例8 4 - ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ-3-メトキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例9 4ーベンジルオキシーNー(4ーベンジルオ キシー3,5ージメトキシフェニル)-3ーメトキシベ ンズアミド

実施例10 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル オキシ-3-メトキシカルボニルフェニル)-3-メト キシベンズアミド

実施例11 4-ベンジルオキシ-N-[4-ベンジルオキシ-3-(N-メチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミド

実施例12 4 - ベンジルオキシ-N-(6-ベンジルオキシ-3-ピリジル)-3-メトキシベンズアミド

【0193】実施例13 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(3,4-ジメトキシベンジルオキシ)-3-メトキシベンズアミド

実施例14 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (4-メトキシベンジルオキシ) ベン ズアミド

実施例15 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (3-メトキシベンジルオキシ) ベン ズアミド

実施例16 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (2-メトキシベンジルオキシ) ベン ズアミド

実施例17 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミド

実施例18 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4 -ヒドロキシ-3-メトキシベンズアミド

実施例19 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4,5-トリメトキシベンズアミド

実施例20 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-ペンチルオキシベンズアミド

実施例21 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(3-メチルプチルオキシ)ベンズアミド

実施例22 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (2-メチルプロピルオキシ) ベンズ アミド

【0194】実施例23 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-エトキシ-3-メトキシベンズアミド 実施例24 4-アリルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド 実施例25 N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシー4-プロポキシベンズアミド 実施例26

N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4-プチルオキ シ-3-メトキシベンズアミド

実施例27 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシー4-フェニルスルホニルオキシベンズアミド

実施例 2.8 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (2-フェネチルオキシ) ベンズアミ ド

実施例29 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (フェナシルオキシ) ベンズアミド 実施例30 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4,5-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミド

実施例31 3ーベンジルオキシーNー(4ーベンジル オキシフェニル)-4-メトキシベンズアミド

実施例32 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4 -シクロペンチルオキシ-3-メトキシベンズアミド

【0195】実施例33 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-シクロペンチルオキシー4-メトキシベンズアミド

実施例34 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4 -シクロヘキシルメチルオキシ-3-メトキシベンズア ミド

実施例35 N- (4-ベンジルオキシフェニル) - 2, 4, 5-トリメトキシベンズアミド

実施例36 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (4-ピコリルオキシ) ベンズアミド 実施例37 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (3-ピコリルオキシ) ベンズアミド 実施例38 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (2-ピコリルオキシ) ベンズアミド 実施例39 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-メトキシフェニル) ベンズアミド

実施例40 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー フェニルベンズアミド

実施例41 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-フェニルオキシフェニル) ベンズアミド

実施例42 4-ベンジルオキシ-N-(4-エトキシ カルボニルフェニル)-3-メトキシベンズアミド

【0196】実施例43 4ーベンジルオキシーNー (3ープロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例44 4ーペンジルオキシーN-(3-クロロフェニル)-3-メトキシペンズアミド

実施例45 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー (2ーフェニルベンゾオキサゾールー5ーイル) ベンズ アミド

実施例46 4-ベンジルオキシー3-メトキシ-N-

(2-フェニルベンソオキサゾール-6-イル)ベンズ アミド

実施例47 4ーペンジルオキシーNー (4ープロモフェニル) -3ーメトキシベンズアミド

実施例48 4-ベンジルオキシ-N-(4-シクロへ キシルフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例49 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー 「4-(2-スチリル)フェニル]ベンズアミド

実施例50 4ーベンジルオキシーNー(4ーシアノメ チル)フェニルー3ーメトキシベンズアミド

実施例51 4-ペンジルオキシ-N-(4-シアノフ エニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例52 N-(4-ベンゾイルフェニル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド

【0197】実施例53 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーN-[4-(N-フェニルカルバモイル)フェニル] ベンズアミド

実施例54 4-ベンジルオキシ-N-[4-(N-ジ メチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズ アミド

実施例55 4ーベンジルオキシーNー(4ーモルホリ ノカルボニルフェニル)-3ーメトキシベンズアミド 実施例56 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー [4-(Nーモルホリノエチルカルバモイル)フェニ ル]ベンズアミド

実施例57 4-ベンジルオキシ-N- (4-ヒドロキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例58 4ーベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-フェニルスルホニルオキシフェニル) ベンズアミド

実施例59 4ーベンジルオキシーNー(4ージメチル アミノエトキシフェニル)ー3ーメトキシベンズアミド 実施例60 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー (4ーモルホリノエトキシフェニル)ベンズアミド

実施例61 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー [4-(2-フェネチル) フェニル] ベンズアミド

実施例62 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルフェニル) -3-メトキシベンズアミド

【0198】実施例63 4-ベンジルオキシ-3-メ トキシ-N-(6-メトキシ-3-ピリジル) ベンズア ミド

実施例64 4ーベンジルオキシーNー (6ークロロー 3ーピリジル) -3-メトキシベンズアミド

実施例65 4ーベンジルオキシーN-(4ーエトキシ カルボニルメトキシフェニル)-3-メトキシベンズア ミド

実施例66 4ーペンジルオキシ-N-(trans-4-ヒドロキシシクロヘキシル)-3-メトキシペンズアミド

実施例67 3, 4-ジメトキシ-N-[(2-メトキ

シー4-フェニルカルパモイル) フェニル] ベンズアミ ド

実施例68 N- (4-ペンジルオキシフェニル) -4 - (2-クロロエトキシ) -3-メトキシベンズアミド 【0199】実施例69 N- (4-ペンジルオキシフェニル) -4- (2-ジメチルアミノエトキシ) -3-メトキシベンズアミド

実施例68で得られたN- (4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-クロロエトキシ)-3-メトキシベンズアミド(100mg)、炭酸カリウム(1.30g)、DMF(2ml)の混合液に50%ジメチルアミン(1ml)を加え80℃にて5時間加熱攪拌した。反応液を濃縮後重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、無水酢酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチル及びヘキサンで再結晶し表題化合物(80mg)を得た(表23参照)。

【0200】実施例70、実施例71

実施例69と同様にして、実施例70及び実施例71を 得た。結果を表24に示した。

実施例70 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4- (2-モルホリノエトキシ) ベンズア ミド

実施例71 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンズアミド

【0201】実施例72 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

公知の方法 (Synthesis, 81, 1990) によって得られた4ーベンジルオキシー5ーメトキシー2ーニトロ安息香酸(995mg)、4ーベンジルオキシアニリン(720mg)及び DMAP(79mg)のクロロホルム (15ml)混合液にEDC(690mg)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え攪拌し析出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾取して表題化合物 (1.156g)を得た(表24参照)。

【0202】実施例73、74

実施例72と同様にして、実施例73及び実施例74を 得た。結果を表25に示した。

実施例73 4ーペンジルオキシーNー(transー4ーペンジルオキシシクロヘキシル)-5ーメトキシー2ーニトロペンズアミド

実施例74 4ーベンジルオキシー5ーメトキシーNー (4ーモルホリノエトキシフェニル)-2-ニトロベン ズアミド

【0203】実施例75 2-アミノ-4-ベンジルオ キシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メト キシベンズアミド 実施例72で得られた4ーベンジルオキシーNー(4ーベンジルオキシフェニル)-5ーメトキシー2ーニトロベンズアミド(612mg)及び亜鉛粉末(390mg)にエタノール(15ml)、1,4ージオキサン(10ml)を加え還流した後、飽和塩化アンモニウム水溶液(1.0ml)を一度に加え、さらに2時間還流した。固形物を熱時濾過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、租生成物を得た。クロロホルム及びエタノールで再結晶して表題化合物(390mg)を得た(表25参照)。

【0204】実施例76 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミド

実施例75で得られた2-アミノー4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミドを用いて常法に従いアセチル化することにより、表題化合物を得た(表26参照)。

【0205】実施例77 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミド

実施例75と同様にして得られた2-アミノー4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミドを用いて常法に従いアセチル化することにより、表題化合物を得た(表26参照)。

【0206】実施例78 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-ジメチルアミノエトキシ)-3-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

【0207】a) 4-(2-クロロエトキシ)-3-メトキシ安息香酸 2-クロロエチルエステル

バニリン酸(10mmol)、炭酸カリウム (30mmol)及びDM F (40ml)の混合液に1ープロモー2ークロロエタン(25mmol)を加え、90℃にて3時間加熱攪拌した。反応液を減圧濃縮後1N塩酸に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(1.747g)を得た。1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.81 (2H, t, J = 5.8 Hz), 3.87 (2H, t, J = 6.3 Hz), 3.93 (3H, s), 4.34 (2H, t, J = 6.3 Hz), 4.56 (2H, t, J = 5.6 Hz), 6.92 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.58 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 8.4, 2.4 Hz).

【0208】b) 4- (2-クロロエトキシ) -5-メ トキシ-2-ニトロ安息香酸 2-クロロエチルエステ

実施例78で得られた4-(2-クロロエトキシ)-3
ーメトキシ安息香酸2-クロロエチルエステル(1.741
g)、クロロホルム(10ml)の混合液に濃硫酸(1滴)、発煙
硝酸(0.3ml)及び無水酢酸(5ml)を-20℃にて加え、さらに-20℃にて0.5時間攪拌した。反応液を重曹水
に少量ずつ注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩
で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮して、

租生成物を得た。この化合物は精製することなくそのま ま全量を次の反応に用いた。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.89 (2H, t, J = 5.1 Hz), 3.93 (3H, s), 3.98 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.42 (2H, t, J = 5.0 Hz), 4.50 (2H, t, J = 5.1 Hz), 7.35 (1H, s), 7.70 (1H, s).

【0209】c) 4-(2-クロロエトキシ)-5-メトキシ-2-ニトロ安息香酸

実施例の混合液 7 8 の b) で得られた 4 ー (2 ー クロロエトキシ) ー 5 ー メトキシー 2 ー ニトロ安息香酸 2 ー クロロエチルエステル全量とメタノール(20ml)の混合液に 1 N 水酸化ナトリウム(20ml)を加え、室温にて 2 4 時間攪拌後、さらに 1.5時間環流した。減圧にてメタノールを溜去した後、攪拌しながら 1 N塩酸を加え、 p H 2 から 3 に調製した。室温で 1 時間攪拌後、析出した結晶を適取し、水及びヘキサンで洗浄した。得られた結晶を乾燥して表題化合物(1.401g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3. 97 (2H, t, J = 5.2 Hz), 4. 39 (2H, t, J = 5.2 Hz), 7. 30 (1H, s), 7. 61 (1H, s), 13. 60 (1H, br).

【0210】d) N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4- (2-クロロエトキシ) -5-メトキシ-2-ニ トロベンズアミド

実施例 780c)で得られた $4-(2-\rho \mu x)$ で 5-x トキシー 2-x トロ安息香酸 (137mg) を用いて、実施例 10c)と同様にしてアミド箱合を行い、表題化合物 (176mg) を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.98 (2H, t, J = 5.0Hz), 4.42 (2H, t, J = 5.0 Hz), 5.08 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.21 (1H, s), 7.31 - 7.46(5H, m), 7.56 (2H, brd, J = 9.3 Hz), 7.73 (1H, s), 10.34 (1H, br).

【0211】e) N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4- [2- (ジメチルアミン) エトキシ] -5-メト キシ-2-ニトロベンズアミド

実施例78のd)で得られたN-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-クロロエトキシ)-5-メトキシー2-ニトロベンズアミド(304mg)、炭酸カリウム(1.38g)及びDMF(5m1)の混合液にジメチルアミン(2m1)を加え70℃にて6時間加熱攪拌した。反応液を濃縮後水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後エタノール、ヘキサンで再結晶し表題化合物(241mg)を得た(表26参照)。

【0212】実施例79、80

実施例78と同様にして、実施例79及び80の化合物を得た。結果を表27に示した。

実施例79 4-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エ トキシ]-3-メトキシ-6-ニトロ-N-[4-(2 ーフェネチル) フェニル] ベンズアミド

実施例80 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) エトキシ] -6-ニトロベンズアミド

【0213】実施例81 2-アリル-4-ベンジルオ キシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メト キシベンズアミド

【0214】a) 4ーベンジルオキシー3ーヒドロキシ ベンアミド

3, 4-ジヒドロキシベンズアルデヒド(13.812g)、炭酸リチウム(7.389g)及びDMF(70ml)の混合液にベンジルブロマイド(17.104g)を加え、50℃にて16時間攪拌し、80℃にて4時間加熱攪拌した。反応液を水(300ml)に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(7.130g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 5.21 (2H, s), 5.79 (1H, s), 7.04 (1H, d, J = 8.2Hz), 7.35 - 7.49 (7H, m), 9.8 5 (1H, s).

【0215】b) 3-アリルオキシ-4-ベンジルオキシベンズアルデヒド

実施例81のa)で得られた4ーベンジルオキシー3ーヒドロキシベンアミド(7.130g) 炭酸カリウム(6.468g) 及びDMF(20ml)の混合液にアリルプロマイド(5.661g)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(8.357g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 4.68 (2H, dt, J = 5.3, 1.5 Hz), 5.24 (2H, s), 5.31 (1H, brd, J = 10.5 Hz), 5.45 (1H, brd, J = 17.2 Hz), 6.03 - 6.15 (1H, m), 7.0 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.28 - 7.47 (7H, m), 9.82 (1H, s).

【0216】c) 2-アリル-4-ベンジルオキシ-3-ヒドロキシベンズアルデヒド

実施例81のb)で得られた3-アリルオキシー4-ベンジルオキシペンズアルデヒド(7.283g)を溶媒を用いずに200℃にて1.5時間加熱攪拌し、転移体を得た。得られた化合物は精製することなくそのまま次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.88 (2H, dt, J=6.0, 1.6 Hz), 4.95 - 5.05 (2H, m), 5.19 (2H, s), 5.86 (1H, s), 5.96 - 6.10 (1H, m), 6.94 (1H, d, J=8.5 Hz), 7.32 - 7.47 (6H, m), 10.08 (1H, s).

【0217】d) 2-アリル-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアルデヒド

実施例81のc)で得られた2-アリル-4-ベンジル

オキシー3ーヒドロキシベンズアルデヒド化合物全量と 炭酸カリウム(5.627g)及びDMF(20ml)の混合液にヨー ドメタン(2.53ml)を加え、室温にて3時間攪拌した。反 応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液 で抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた粗生成物を シリカゲルカラムで精製し、表題化合物(7.147g)を得 た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.85 (3H, s), 3.84 - 3.89 (2H, m), 4.93 (1H, brdd, J = 17.1, 1.7 Hz), 5.03 (1H, brdd, J = 10.2, 1.6 Hz), 5.19 (2H, s), 5.95 - 6.10 (1H, m), 6.97 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 - 7.46 (5H, m), 7.60 (1H, d, J = 8.6 Hz), 10.06 (1H, s).

【0218】e) 2-アリル-4-ベンジルオキシ-3 -メトキシ安息香酸

実施例82のd)で得られた2-アリルー4-ベンジルオキシー3-メトキシベンズアルデヒド(988mg)、2-メチルー2-ブテン(2.48ml)及びtert-ブタノール(10ml)の混合液に、NaClO2(521mg)、NaH2PO4(546mg)の水溶液(10ml)を滴下し、室温にて16時間攪拌した。反応液を水に注ぎ、塩酸にてpH3に調製し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をエーテル及びヘキサンで結晶化させた後ヘキサンで洗浄し、表題化合物(658mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.86 (3H, s), 3.92 (2H, br d, J = 5.7 Hz), 4.95 -5.04 (2H, m), 5.19 (2H, s), 5.97 - 6.12 (1H, m), 6.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.30 - 7.48 (5H, m), 7.85 (1H, d, J = 9.0 Hz).

【0219】f) 2-アリル-4-ベンジルオキシーN - (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベン ズアミド

実施例82のe) で得られた2-アリルー4ーベンジルオキシー3-メトキシ安息香酸(597mg)、 4ーベンジルオキシアニリン(478mg)、 DMAP(24mg)のクロロホルム (20ml) 混合液にEDC(460mg)を加え、室温にて

1. 5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、炭酸カリウム(6.468g)及びDMF(20ml)の混合液にアリルプロマイド(5.661g)を加え、室温にて3時間攪拌した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をエーテル、ヘキサンで結晶化させた後ヘキサンで洗浄し、表題化合物(870mg)を得た(表27参照)。

【0220】実施例82 4ーベンジルオキシーNー (6ーベンジルオキシー3ーピリジル) -3ーメトキシ -2-[(E) -1-プロペニル] ベンズアミド 【0221】a) 2-アリルー4ーベンジルオキシー3 -メトキシ安息香酸 メチルエステル 実施例81のe)で得られた2-アリルー4ーベンジルオキシー3-メトキシ安息香酸(2.00g)、炭酸カリウム(1.38g)、DMF(10ml)の混合液にヨードメタン(0.62ml)を加え、室温にて8時間攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(1.830g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.84 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.93 - 5.01 (2H, m), 5.16 (2H, s), 5.94 - 6.10 (1 H, m), 6.86 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.30 - 7.47 (5H, m), 7.67 (1H, d, J = 8.7 Hz).

【0222】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-[(E)-1-プロペニル] 安息香酸

実施例81のa)で得られた2-アリルー4-ベンジルオキシー3-メトキシ安息香酸 メチルエステル(1.450g)及びエチレングリコール(10ml)の混合液に2N水酸化カリウム水(10ml)を加え160℃にて8.5時間加熱攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(1.127g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.94 (3H, dd, J = 6.6, 1.5 Hz), 3.77 (3H, s), 5.18 (2H, s), 6.20 (1H, dq, J = 15.9, 6.8 Hz), 6.77 (1H, dd, J = 15.8, 1.7Hz), 6.86 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.31 - 7.47 (5H, m), 7.71 (1H, d, J = 8.7Hz).

【0223】c) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-2-[(E) -1-プロペニル] ベンズアミド

実施例81のb) で得られた4ーベンジルオキシー3ーメトキシー2ー [(E) -1ープロペニル] 安息香酸 (1.125g)及び4ーベンジルオキシアニリンより実施例1のc) と同様にして表題化合物(1.223mg)を得た(表28p)。

【0224】実施例83 6-ベンジルオキシ-2-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシ-2H -イソキノリン-1-オン

実施例81で得られた2-アリルー4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(700mg)、NaIO4(937mg)、ジオキサン(20m1)及び水(10m1)の混合液にOsO4のtert-ブタノール(5mg/m1)溶液(500m1)を加え、室温にて2日間攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物にp-トルエンスルホン酸(10mg)及びトルエン(20m1)を加え、1時間環流した。反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、

表題化合物(153mg)を得た(表28参照)。

【0225】実施例84 4-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド 【0226】a)N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-ニトロベンズアミド

実施例1のc) と同様にして表題化合物(1.513g)を得た。ただし、4ーペンジルオキシー3ーメトキシ安息香酸(1.003g)の代わりに3ーメトキシー4ーニトロ安息香酸を用いた。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 4.02 (3H, s), 5.11 (2H, s), 7.04 (2H, d, J = 9.3Hz), 7.31 - 7.48 (5H, m), 7.6 3 - 7.67 (3H, m), 7.80 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.01 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 10.34 (1H, s).

【0227】b) 4-アミノ-N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例84のa)で得られたNー(4ーベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー4ーニトロベンズアミド(1.436g)及び亜鉛粉末(1.3g)に酢酸(30ml)を加え、反応液を室温から100℃まで温度を上げて、1時間加熱攪拌した。固形物を熱時濾過した後、減圧濃縮し、残渣に重曹水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、粗生成物を得た。クロロホルム、エタノールで再結晶して表題化合物(725mg)を得た(表28参照)。

【0228】実施例85 4ーベンゾイルアミノーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズ アミド

実施例84で得られた4-アミノーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(218mg)を用いて、常法に従いベンゾイル化を行い表題化合物(230mg)を得た(表29参照)。

【0229】実施例86 4ーベンジルアミノーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズ アミド

実施例84で得られた4ーアミノーNー(4ーベンジルオキシフェニル)ー3ーメトキシベンズアミド(142mg)を用いて、常法に従いベンジル化を行い、表題化合物(54mg)を得た(表29参照)。

【0230】実施例87 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ジメチルアミノ-3-メトキシベンズアミド

実施例84で得られた4-アミノーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(105mg)37%のホルマリン水溶液(1ml)の混合液にギ酸(0.1ml)を加え、9時間還流した。反応液を重曹水に注ぎ酢酸エステルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。得られた組成生物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(69mg)を得た(表参照29)。

【0231】実施例88 4-アミノ-3-メトキシー N- [4-(2-フェネチル) フェニル] ベンズアミド 実施例84と同様にして表題化合物を得た(表30参 照)。

【0232】実施例89 N-(4-アミノフェニル) -4-ベンジルオキシー3-メトキシベンズアミド 【0233】a) 4-ベンジルオキシー3-メトキシ -N-(4-ニトロフェニル)ベンズアミド 実施例1のc)と同様にして表題化合物を得た。ただ し、4-ベンジルオキシアニリンの代わりに4-ニトロ アニリンを用いた。

b) N-(4-アミノフェニル)-4-ベンジルオキシ -3-メトキシベンズアミド

実施例84のb)と同様にして、実施例89のa)で得られた4-ベンジルオキシー3-メトキシーN-(4-ニトロフェニル)ベンズアミドのニトロ基の還元を行うことにより標題化合物を得た(表30参照)。

【0234】実施例90 N-(4-ベンジルアミノフェニル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド

実施例89で得られたN-(4-アミノフェニル)-4ーベンジルオキシー3ーメトキシベンズアミド(143mg)、炭酸カリウム(70mg)、ベンジルプロマイド(59m1)及びDMF(1m1)の混合液を室温にて3.5時間攪拌した。反応液を食塩水に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を水にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(75mg)と以下の副生成物を得た(表30参照)。

【0235】実施例91 4ーベンジルオキシーNー (4ージベンジルアミノフェニル) -3-メトキシベン ズアミド

実施例90と同様にして表題化合物(74mg)である副生成物を得た(表31参照)。

【0236】実施例92 N-(4-ベンゾイルアミノフェニル)-4-ベンジルオキシー3-メトキシベンズアミド

実施例89で得られたN- (4-アミノフェニル) -4 ーベンジルオキシー3ーメトキシベンズアミド(71mg)、トリエチルアミン(70ml)及びクロロホルム(1ml)の混合液にベンゾイルクロライド(60ml)を加え24時間室温にて攪拌した。反応液に1N塩酸と酢酸エチルを加え0.5時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、乾燥後酢酸エチルを加え、1時間加熱攪拌した。反応液を冷却後、析出した結晶を濾取し、表題化合物(56mg)を得た(表31参照)。

【0237】実施例93 4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -2ープロモー5ーメ トキシベンズアミド

【0238】a)4ーアセトキシー2ープロモー5ーメ

トキシベンズアルデヒド

o-アセチルバニリン(7.5g)、酢酸ナトリウム(7.5g)及び酢酸(30ml)の混合液に臭素(2.1ml)、酢酸(10ml)及びョウ素(100mg)を加え室温にて14日間攪拌した。反応液を水(300ml)に注ぎ攪拌し、析出した固体を適取した。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(4.212g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 2.34 (3H, s), 3.88 (3H, s), 7.36 (1H, s), 7.51 (1H, s), 10.27 (1H, s).

【0239】b)2-プロモー4-ヒドロキシー5-メトキシベンズアルデヒド

実施例93のa)で得られた4-アセトキシー2-ブロモー5-メトキシベンズアルデヒド(4.2g)及びメタノール(30ml)の混合液に1N水酸化カリウム(30ml)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄し、減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エチル、ヘキサンにて再結晶し表題化合物(3.017g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.95 (3H, s), 6.20 (1H, b r), 7.18 (1H, s), 7.43 (1H, s), 10.18 (1H, s).

【0240】c) 4ーベンジルオキシー2ープロモー5 ーメトキシベンズアルデヒド

実施例93のb) で得られた2-ブロモー4-ヒドロキシー5-メトキシベンズアルデヒド(3.012g)を用いて実施例1のa) と同様にしてベンジル化を行い、表題化合物(4.183g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.92 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.10 (1H, s), 7.30 -7.47 (6H, m), 10.18 (1H, s). 【0241】d) 4ーベンジルオキシー2ープロモー5ーメトキシ安息香酸

実施例93のc) で得られた4-ベンジルオキシー2ープロモー5-メトキシベンズアルデヒド(4.179g)及び2-メチルー2-プテン(7ml)のtert-プタノール(20ml)混合液に、NaClO2(1.86g)、NaH2PO4(1.95g)の水溶液(15ml)を滴下し、室温にて16時間攪拌した。反応液からtert-プタノールを減圧溜去した後、水(100ml)を加え、塩酸にてpH2に調製した。析出した結晶を濾取し、水にて洗浄後、乾燥して表題化合物(4.092g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.91 (3H, s), 5.18 (2H, s), 7.19 (1H, s), 7.33 -7.47 (5H, m), 7.60 (1H, s). 【0242】e)4ーベンジルオキシーNー(4ーベンジルオキシフェニル)-2ープロモー5ーメトキシベン

ズアミド.

【0243】実施例94 4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -2-シアノ-5-メ トキシベンズアミド

【0244】a) 4-ベンジルオキシ-2-プロモ-5 -メトキシ安息香酸 メチルエステル

実施例93のd)で得られた4-ベンジルオキシー2-プロモー5-メトキシ安息香酸(2.716g)を実施例82の a)と同様にしてエステル化を行い、表題化合物(2.511g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.90 (3H, s), 3.91 (3H, s), 5.16 (2H, s), 7.16 (1H, s), 7.30 - 7.46 (6H, m). 【0245】b) 4ーベンジルオキシー2ーシアノー5ーメトキシ安息香酸 メチルエステル

実施例94のa)で得られた4-ベンジルオキシ-2-ブロモ-5-メトキシ安息香酸 メチルエステル(702mg)、シアン化銅(215mg)及びDMF(5mI)の混合液を150℃にて1時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄し、減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、表題化合物(591mg)を得た。1H-NMR(CDC13,300MHz); 3.98(3H, s), 3.98(3H, s), 5.21(2H, s), 7.20(1H, s), 7.32 - 7.45(5H, m), 7.60(1H, s).

【0246】c) 4-ベンジルオキシ-2-シアノ-5 -メトキシ安息香酸

実施例94のb)で得られた4-ベンジルオキシ-2-シアノ-5-メトキシ安息香酸 メチルエステル(519mg)を用いて、常法に従い加水分解を行い、表題化合物(436mg)を得た。1H-NMR (DMSO-d6,300MHz);3.90 (3H, s),5.25 (2H, s),7.27-7.44 (5H, m),7.58 (1H, s),7.61 (1H, s),13.62 (1H, br).

【0247】d) 4ーベンジルオキシーNー (4ーベン ジルオキシフェニル) ー2ーシアノー5ーメトキシベン ズアミド

実施例94のc) 4 ーベンジルオキシー2 ーシアノー5ーメトキシ安息香酸(141mg)を用いて、実施例1 のc) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(206mg)を得た(表32 参照)。

【0248】実施例95 4ーベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2,5-ジメトキシ ベンズアミド

【0249】a) 4-ベンジルオキシ-2, 5-ジメト キシ安息香酸

ナトリウムメトキシド(2.0g)、メタノール(10ml)及びD MF (10ml)の混合液にヨウ化銅 (100mg)及び実施例94のa)で得られた4ーベンジルオキシー2ープロモー5ーメトキシ安息香酸 メチルエステル(704mg)を加え、1時間環流した。反応液を1N塩酸に注ぎ、クロロホルムにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムにて精製し、表題化合物(654mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.94 (3H, s), 3.93 (3H, s),

5.25 (2H, s), 6.57 (1H, s), 7.30 - 7.47 (5H, m), 7.65 (1H, s).

【0250】b)4ーベンジルオキシーN-(4ーベンジルオキシフェニル)-2,5-ジメトキシベンズアミド

実施例95のa) で得られた4-ベンジルオキシー2, 5-ジメトキシ安息香酸(144mg)を用いて、実施例1の c) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(160m g)を得た(表32参照)。

【0251】実施例96 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-5-ニトロベンズアミド

【0252】a) 4-ヒドロキシ-3-メトキシ-5-ニトロ安息香酸

バニリン(16.815g)及び酢酸(50ml)の混合液に濃硝酸(5.04ml)の酢酸(20ml)溶液を5℃にて滴下し、室温まで徐々に温度を上げて1.5時間攪拌した。反応溶液に水(300ml)を加え、さらに0.5時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥して粗生成物を得た。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンにて再結晶して表題化合物(9.272g)を得た。この化合物をそのまま次の反応に用い、次の段階で構造決定した。

【0253】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-5-ニトロ安息香酸

実施例96のa)で得られた4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロ安息香酸を用いて実施例1のa)と同様にしてジベンジル化を行った。その後、常法に従い加水分解を行い表類化合物を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 4.02 (3H, s), 5.29 (2H, s), 7.33 - 7.49 (5H, m), 7.81 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.09 (1H, d, J = 2.0 Hz).

【0254】c)4ーベンジルオキシーNー(4ーベン ジルオキシフェニル)-3-メトキシ-5-ニトロベン ズアミド

実施例96のb)で得られた4-ベンジルオキシー3-メトキシー5-ニトロ安息香酸(191mg)を用いて実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(260mg)を得た(表32参照)。

【0255】実施例97 3-シクロペンチルオキシー N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキ シ-2-ニトロベンズアミド

【0256】a) 3ーヒドロキシー4ーメトキシー2ーニトロベンズアルデヒド及び5ーヒドロキシー4ーメト キシー2ーニトロベンズアルデヒド

イソバニリン酸(30.43g)、酢酸(100ml)及び濃硫酸(1 滴)の混合液を5℃に冷却し、発煙硝酸(10.1ml)の酢酸(50ml)溶液を30分かけて滴下した。5℃から室温に徐々に温度を上げて、1時間攪拌した。反応液に水(150ml)を加え、さらに1時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、水で洗浄後、乾燥し表題化合物を1:1の混合物(2

9.23g)として得た。この混合物は精製することなくそのまま次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13 ,300MH₂); 4.03 (1/2*3H, s), 4.07 (1/2*3H, s), 6.22 (1/2*1H, br), 7.12 (1/2*1H, d, J = 8.5 Hz), 7.45 (1/2*1H, s), 7.48 (1/2*1H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (1/2*1H, s), 8.77 (1/2*1H, br), 10.08 (1/2*1H, s), 10.41 (1/2*1H, s).

【0257】b)3-シクロペンチルオキシー4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド

実施例97のa)で得られた3-ヒドロキシー4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド及び5-ヒドロキシー4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド(8.367g)、炭酸カリウム(6.634g)及びDMF(40ml)の混合液にシクロペンチルブロマイド(7.154g)を加え、90℃にて2時間加熱攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサン1:1の混合液で抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(4.23g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.53 - 1.92 (8H, m), 3.99 (3H, s), 5.05 - 5.13 (1H, m), 7.08 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.60 (1H, d, J = 8.6 Hz), 9.78 (1H, s).

【0258】c)3ーシクロペンチルオキシー4ーメト キシー2ーニトロ安息香酸

実施例97のb) で得られた3-シクロオキシー4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド(5.546g)を用いて、実施例93のd) と同様にして酸化を行い、表題化合物(4.991mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.49 - 1.91 (8H, m), 3.97 (3H, s), 5.04 - 5.13 (1H, m), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.82 (1H, d, J = 8.8 Hz).

【0259】d) 3-シクロペンチルオキシーN-(4-エトキシカルボニルフェニル) -4-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

実施例97のc)で得られた3-シクロペンチルオキシー4-メトキシー2-ニトロ安息香酸(2.493g)を用いて実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い表題化合物(3.035g)を得た(表33参照)。

【0260】実施例98 8-シクロペンチルオキシー N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキ シ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

【0261】a) 2-アミノ-3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ安息香酸 (4-エトキシカルボニルフェニル) アミド

実施例97で得られた3-シクロペンチルオキシーN-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキシー2-ニトロベンズアミド(2.819g)を常法を用いて水素添加して表題化合物(1.930g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.39 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.55 - 1.93 (8H, m), 3.88 (3H, s), 4.37 (2H, q, J

= 7.1 Hz), 4.85 - 4.94 (1H, m), 5.77 (2H, br), 6.3 2 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.22 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.64 (2H, brd, J= 8.8 Hz), 7.84 (1H, br), 8.04 (2 H, brd, J = 8.8 Hz),

【0262】b) 8-シクロペンチルオキシーN-(4-xトキシカルボニルフェニル)-7-メトキシー2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例98のa)で得られた2-アミノ-3-シクロペンチルオキシー4-メトキシ安息香酸 (4-エトキシカルボニルフェニル)アミド(616mg)、アセチルアセトン(308ml)のエタノール(15ml)混合液に濃塩酸を1滴加え、2時間環流した。反応液を減圧濃縮後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を適取して表題化合物(593mg)を得た(表33参照)。

【0263】実施例99 2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メトキシベングオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 【0264】a)4-ヒドロキシ-3-メトキシ-5-

【0264】a) 4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロ安息香酸 メチルエステル

実施例96のa) と同様にして得られた4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロ安息香酸(9.272g)、メタノール(150ml)及びトルエン(50ml)の混合液に濃硫酸(3m)を加え、モレキュラーシープス3Aで脱水しながら、16時間環流した。反応液を冷却し室温にて2時間攪拌した。析出してきた結晶を遮取し、ヘキサンにて洗浄、乾燥後表題化合物(7.172g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.95 (3H, s), 4.01 (3H, s), 7.77 (1H, d, J = 1.9Hz), 8.44 (1H, d, J = 1.9Hz), 11.05 (1H, br).

【0265】b) 3-アミノー4-ヒドロキシー5-メ トキシ安息香酸 メチルエステル

実施例 9 の a)で得られた 4 ーヒドロキシー 3 ーメトキシー 5 ーニトロ安息香酸 メチルエステル(7.172g)、パラジウム炭素(700mg)、エタノール(40ml)及びジオキサン(40ml)の混合液を 3 気圧下水素添加した。パラジウム炭素を濾別した後、反応液を減圧濃縮し、表題化合物(6.144g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.86 (3H, s), 3.90 (3H, s), 7.08 (1H, d, J = 1.8Hz), 7.15 (1H, d, J = 1.8Hz).

【0266】c) 2-(3, 4-ジメトキシフェニル) -7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 メチルエステル

実施例99のb)で得られた3-アミノー4-ヒドロキシー5-メトキシ安息香酸 メチルエステル(592mg)、3,4-ジメトキシ安息香酸(601mg)、ポリホスホン酸エステル(5.186g)及びクロロホルム(20m1)の混合液を5時間環流した。反応液を水(100m1)に注ぎクロロホルムにて抽出し、有機層を重曹水及び食塩水にて洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、シリカゲルカラム

で精製して表題化合物(515mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3. 96 (3H, s), 3. 98 (3H, s), 4. 02 (3H, s), 4. 10 (3H, s), 4. 99 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7. 60 (1H, d, J = 1.3 Hz), 7. 76 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7. 90 (1H, dd, J = 8.5, 2. 0 Hz), 8. 07 (1H, d, J = 1.3 Hz).

【0267】d) 2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 実施例99のc)で得られた2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 メチルエステル(415mg)及びエタノール(1.2m1)の混合液に2N水酸化ナトリウム(1.2m1)を加え、2時間環流した。反応液に水(50m1)を加えた後、冷却し、塩酸でpH3に調製した。析出した結晶を遮取して、水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(370mg)を得た。この化合物は次の反応にそのまま用いた。

【0268】e) 2-(3,4-ジメトキシフェニル) -7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例99のd)で得られた2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸(370mg)、4-ベンジルオキシアニリン(269mg)、DMAP(13mg)のクロロホルム(20m1)混合液にEDC(259mg)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムで精製して表題化合物(315mg)を得た(表33参照)。

【0269】実施例100、101

実施例99と同様にして実施例100及び101の化合物を得た。結果を表34に示した。

実施例100 7-メトキシー2-フェニルーベンゾオ キサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド

実施例101 2- (3, 4-ジメトキシベンジル) -7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0270】実施例102 4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー2-ニトロベンズアミド

【0271】a) 4ーベンジルオキシー3ーメトキシー 2ーニトロベンズアルデヒド

既知の方法 (J. Heterocyclic Chem., 1805, 1986) により得られた4-ヒドロキシ-3-メトキシ-2-ニトロベンズアルデヒド(3.9 43g)、炭酸カリウム(8.293g)及びDMF(20ml)の混合液にベンジルプロマイド (4.105g)を加え、90℃にて1.5時間攪拌した。反応液を水(150ml)に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水にて洗浄

し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。エタノールで再結晶して表題化合物(5.056g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.98 (3H, s), 5.27 (2H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.7Hz), 7.33 - 7.46 (5H, m), 7.6 3 (1H, d, J = 8.7 Hz), 9.80 (1H, s).

【0272】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-ニトロ安息香酸

実施例102のa)で得られた4ーベンジルオキシー3ーメトキシー2ーニトロベンズアルデヒド(70.90g)、2ーメチルー2ープテン(78.5ml)のtertーブタノール(325ml)混合液に、NaClO2、NaH2PO4(38.51g)の水溶液(250ml)を滴下し、室温にて16時間攪拌した。反応液からtertーブタノールを減圧溜去した後の水(11)を加え、塩酸にてpH2に調製した。析出した結晶を遮取し、水にて洗浄後乾燥し表題化合物(69.0g)を得た。

1H-NMR (MeOH-d4, 300MHz); 3.89 (3H, s), 5.28 (2H, s), 7.32 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.34 - 7.52 (5H, m), 7.80 (1H, d, J = 9.0 Hz).

【0273】c) 4ーベンジルオキシーNー (4ーベン ジルオキシフェニル) -3-メトキシ-2-ニトロベン ズアミド

実施例102のb) で得られた4ーベンジルオキシー3 ーメトキシー2ーニトロ安息香酸(2.00g)、4ーベンジ ルオキシアニリン(1.60g)及びDMAP(160mg)のクロロ ホルム(33ml)混合液にEDC(1.50g)を加え、室温にて 0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を 減圧濃縮した後、水を加え析出した固体を濾取した。乾 燥後、酢酸エチルで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾 取し表題化合物(2.054g)を得た(表34参照)。

【0274】実施例103 2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例102で得られた4ーベンジルオキシーNー(4ーベンジルオキシフェニル)ー3ーメトキシー2ーニトロベンズアミド(612mg)及び亜鉛粉末(390mg)にエタノール(15m1)及び1,4ージオキサン(10m1)を加え環流した後、飽和塩化アンモニウム水溶液(1.0m1)を一度に加え、さらに2時間環流した。固形物を熱時濾過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、粗生成物を得た。クロロホルム、エタノールで再結晶して表題化合物(370mg)を得た(表35参照)。

【0275】実施例104 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例103と同様にして得られた2-アミノー4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミドを用いて、常法によりアセチル化することにより表題化合物を得た(表35参照)。

【0276】実施例105 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(2-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例104と同様にして表題化合物を得た。結果を表 35に示した。

【0277】実施例106 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(エトキシカル ボニルアミノ)-3-メトキシベンズアミド

実施例103で得られた2-アミノー4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(104mg)、トリエチルアミン(35ml)及びクロロホルム(2ml)の混合液にクロロ炭酸エチル(75ml)を加え、室温にて5.5時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水にて洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(113mg)を得た(表36参照)。

【0278】実施例107 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -3, 4-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミド

【0279】a)3,4ージメトキシー2ーニトロベン ズアルデヒド

既知の方法 (J. Heterocyclic Chem., 1805, 1986) により得られた4ーヒドロキシー3ーメトキシー2ーニトロベンズアルデヒドを用いて、常法に従いメチル化を行い、表題化合物を得た。1H-NMR (CDC13-d6,300MHz); 3.96 (3H, s), 4.03 (3H, s), 7.14 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.67 (1H, d, J=8.8 Hz), 9.81 (1H, s).

【0280】b)3,4ージメトキシー2ーニトロ安息 香酸

実施例1070a) で得られた3, 4-ジメトキシ-2-ニトロベンズアルデヒドを用いて、実施例1020b) と同様にして酸化を行い、表題化合物を得た。1H-NMR(MeOH-d4,300MHz); 3.86(3H, s), 3.99(3H, s), 4.82(1H, br), 7.23(1H, d, J=8.8 Hz), 7.82(1H, d, J=8.8 Hz).

【0281】c) N- (4-ベンジルオキシフェニル)-3, 4-ジメトキシー2-ニトロベンズアミド 実施例107のb) で得られた3, 4-ジメトキシー2-ニトロ安息香酸を用いて、実施例102のc) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表36参照)。

【0282】実施例108 2-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシベンズアミド

実施例107で得られたN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミドを用いて、実施例<math>103と同様にして、表題化合物を得た(表36参照)。

【0283】実施例109~111

実施例108と同様にして実施例109から111の化 合物を得た。結果を表37参照に示した。

実施例109 2-アミノ-N- (4-エトキシカルボ ニルフェニル) -3, 4-ジメトキシベンズアミド

実施例 110 2-アミノー3,4-ジメトキシーNー (2-メトキシー4-メトキシカルボニルフェニル)ベ ンズアミド

実施例111 2-アミノー3,4-ジメトキシーNー [2-メトキシー4-{N-(4-ベンジルオキシ)フ ェニルカルバモイル}フェニル]ベンズアミド

【0284】実施例112 3,4ージメトキシーNー (2-メトキシー4-メトキシカルポニルフェニル)ー 2-ニトロベンズアミド

実施例107と同様にして、表題化合物を得た。結果を 表37参照に示した。

【0285】実施例113 7-ベンジルオキシー3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシー2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例103で得られた2-アミノー4ーベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(1.440g)及びアセチルアセトン(650ml)のエタノール混合液に濃塩酸を1滴加え、2時間環流した。反応液を減圧濃縮後エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を遮取して表題化合物(1.023g)を得た(表38参照)。

【0286】実施例114 7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル) -8-メトキシ-2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン

実施例113で得られた7ーベンジルオキシー3ー(4 ーベンジルオキシフェニル)-8ーメトキシー2ーメチルー3Hーキナゾリンー4ーオンを常法に従い水素添加し、表類化合物を得た(表38参照)。

【0287】実施例115から128

実施例113又は114と同様にして実施例115から128の化合物得た。結果を表39から43に示した。 実施例115 7ーヒドロキシー3ー(2ーヒドロキシフェニル) -8-メトキシー2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン

実施例116 7-ヒドロキシ-8-メトキシ-3-(4-メトキシフェニル) -2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例117 7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロキシ フェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例118 7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシ フェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例119 7ーヒドロキシー3ー (3ーヒドロキシフェニル) ー6ーメトキシー2ーメチルー3Hーキナゾ

リンー4ーオン

実施例120 7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例121 7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例122 7-ベンジルオキシ-3-(2-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例123 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例124 7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジ ルオキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H -キナソリン-4-オン

実施例125 3- (4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジメトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例126 7,8ージメトキシー3ー(4ーエトキシカルボニルフェニル)ー2ーメチルー3Hーキナソリンー4ーオン

実施例127 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキ シ-4-メトキシカルボニルフェニル)-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例128 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシ-2-メチル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド

【0288】実施例129 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-3H -キナゾリン-4-オン

実施例103で得られた2ーアミノー4ーベンジルオキシーNー(4ーベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(139mg)、DMFジメチルアセタール(50ml)のDMF(2ml)混合液を100℃にて2.5時間環流した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンで再結晶し表題化合物(101mg)を得た(表43参照)。

【0289】実施例130、131

実施例129と同様にして実施例130及び131の化 合物を得た。結果を表44に示した。

実施例130 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキシ-4-メトキシカルポニルフェニル)-3H-キナソ リン-4-オン

実施例131 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4- (7,8-ジメトキシ-4-オキソ-3,4-ジヒ ドロキシキナソリン-3-イル) -3-メトキシベンズ アミド

【0290】実施例132 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-(1H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン実施例103で得られた2-アミノ-4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(1.535g)、トリフォスゲン(371mg)の1,4-ジオキサン(30ml)混合液を60℃にて1時間攪拌した。メタノール(10ml)を加えさらに0.5時間環流した。トルエンを加えた後減圧濃縮し粗生成物を得た。エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾取し表題化合物(1.962g)を得た(表44参照)。

【0291】実施例133~139

実施例132と同様にして実施例133から139の化合物を得た。結果を表45から47に示した。

実施例133 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジメトキシ-(1H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例134 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-6-ニトロ-(1 H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン 実施例135 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ

ルオキシフェニル) -8-メトキシ-5-ニトロー (1 H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン

実施例136 7,8-ジメトキシ-3-(4-エトキ シカルボニルフェニル)-(1H,3H)-キナゾリン -2,4-ジオン

実施例137 8-シクロペンチルオキシ-3-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキシ-(1 H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例138 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニル)-(1H,3 H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例139 N- (4-ベンジルオキシフェニル) -4- (7, 8-ジメトキシ-2, 4-ジオキソ-1,

2, 3, 4ーテトラヒドロー2Hーキナソリン-3ーイ

ル) -3-メトキシベンズアミド

【0292】実施例140 8-ベンジルオキシー4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシー3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ [e] [1, 4] ジアゼピ ン-2, 5-ジオン

【0293】a) [(4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-ニトロベンゾイル)-(4-ベンジルオキシフェニル) アミノ] 酢酸 エチルエステル

実施例102で得られた4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -3ーメトキシー2ーニトロベンズアミド(463mg)、プロモ酢酸エチル(222m1)のTHF混合液に tertープトキシカリウム(224mg)を加え室温にて4時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水にて洗浄

し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(535mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.36(3H, t, J = 5.1Hz), 4.0 0(3H, s), 4.30 (2H, d, J = 7.1 Hz), 4.55 (2H, s), 5.05 (2H, s), 5.12 (2H, s), 6.81 (2H, s), 6.89 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.30-7.47 (12H, m).

【0294】b) [(2-アミノ-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンゾイル)-(4-ベンジルオキシフェニル) アミノ] 酢酸 エチルエステル

実施例140のa)で得られた[(4-ベンジルオキシー3-メトキシー2-ニトロベンゾイル)ー(4-ベンジルオキシフェニル)アミノ]酢酸 エチルエステル(470mg)及び亜鉛粉末(270mg)にエタノール(10ml)を加え環流した後、飽和塩化アンモニウム水溶液(1.0ml)を一度に加え、さらに2時間環流した。固形物を熱時濾過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(356mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.29 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.79 (2H, s), 4.15 (2H, q, J = 14.1 Hz), 4.51 (2H, s), 4.99 (2H, s), 5.00 (2H, s), 6.00 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.56 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.81 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, m).

【0295】c)8-ベンジルオキシ-4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ-3,4-ジヒドロ-1H-ベンゾ[e][1,4]ジアゼピン-2,5-ジオン

実施例140のb)で得られた [(2-アミノ-4-ベンジルオキシー3-メトキシペンゾイル)ー(4-ベンジルオキシフェニル)アミノ]酢酸 エチルエステル(276mg)及びpートルエンスルホン酸(5mg)のトルエン(10m1)混合液を0.5時間環流した。反応液を減圧濃縮した後シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(232mg)を得た(表47参照)。

【0296】実施例141、142

実施例140と同様にして実施例141及び142の化合物を得た。結果を表47及び48に示した。

実施例141 8-ベンジルオキシ-4-(3-ベンジ ルオキシフェニル)-9-メトキシ-3,4-ジヒドロ -1H-ベンソ[e][1,4]ジアゼピン-2,5-ジオン

実施例142 4- (4-ベンジルオキシフェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンソ [e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5-ジオン

【0297】実施例143 4-ベンジル-3-オキソ -3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0298】a) 3-ヒドロキシー4-二トロ安息香酸

メチルエステル

3ーヒドロキシー4ーニトロ安息香酸(61.1g)、メタノール(250ml)及びトルエン(250ml)の混合液に濃硫酸(15ml)を加え、モレキュラーシープス3Aで脱水しながら、16時間環流した。反応液からメタノールを減圧溜去した後、水(600ml)に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、表題化合物(59.4g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3. 97 (3H, s), 7. 62 (1H, dd, J = 8.7, 1. 8 Hz), 7. 84 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8. 18 (1H, d, J = 8.7 Hz).

【0299】b) 3-エトキシカルボニルメチルオキシ -4-ニトロ安息香酸 メチルエステル

実施例143のa)で得られた3-ヒドロキシー4-ニトロ安息香酸 メチルエステル(59.7g)、プロモ酢酸エチル(38.6ml)及び炭酸カリウム(41.9g)のDMF(300ml)混合液を室温にて16時間攪拌した。反応液中の不溶物を濾別し、減圧下にてDMFを溜去した後、0.5 N塩酸を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。粗結晶をエタノールで洗浄して表題化合物(82.8g)を得た。1H-NMR(CDC13,300MHz); 1.30(3H, t, J=7.2 Hz), 3.96(3H, s), 4.28(2H, q, J=6.9 Hz), 4.83(2H, s), 7.65(1H, d, J=1.5 Hz), 7.76(1H, dd, J=8.4, 1.5 Hz), 7.87(1H, d, J=7.8 Hz).

【0300】c) 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H ーベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 メチ ルエステル

実施例143のb)で得られた3-エトキシカルボニルメチルオキシー4-ニトロ安息香酸 メチルエステル(14.490g)、パラジウム炭素(1.0g)、エタノール(200m1)及びジオキサン(50m1)の混合液を常圧下水素添加した。パラジウム炭素を濾別した後、反応液を減圧濃縮した。残査にp-TsOH(100mg)、トルエン(100m1)及びジオキサン(500m1)を加え、3時間環流した。反応液を冷却後、析出した結晶を濾取しトルエンで洗浄後乾燥し、表題化合物(9.258g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.81 (3H, s), 4.64 (2H, s), 6.98 (1H, d, J = 6.3 Hz), 7.43 (1H, brs), 7.58 (1H, dd, J = 6.3, 1.1 Hz), 11.03 (1H, brs).

【0301】d) 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステル

実施例143のc) で得られた3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジシ-7-カル ボン酸 メチルエステル(3.030g)、ベンジルブロマイド (3.002g)及び炭酸カリウム(3.027g)のDMF(30ml)混合 液を80℃にて2時間加熱攪拌した。反応液に水(150m 1)とヘキサン(30ml)を加え室温にて1時間激しく攪拌し た。析出した結晶を濾取し水及びヘキサンで洗浄後乾燥 し、表題化合物(3.942g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.87 (3H, s), 4.77 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7. 37 (5H, m), 7.60 (1H, dd, J = 1.8 and 8.4 Hz), 7.6 5 (1H, d, J = 2.1 Hz).

【0302】e) 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

実施例143のd)で得られた4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ[1,4]オキサジンー7ーカルボン酸メチルエステル(3.942g)、エタノール、(20ml)の混合液に2N水酸化ナトリウム(13ml)を加え、1時間環流した。反応液に水(150ml)を加えた後、塩酸にてpH3に調製した。析出した結晶を濾取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥後表題化合物(3.788g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.95 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.22 - 7.38 (5H, m), 7.67 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.71 (1H, d, J = 1.7 Hz). 【0303】f) 4ーベンジルー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 4ーベンジルオキシフェニルアミド

実施例143のe)で得られた4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸(259mg)、4-ベンジルオキシアミン(200mg)及びDMAP(5mg)のクロロホルム(5mg)混合液にEDC(210mg)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え攪拌し折出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾取して表題化合物(319mg)を得た(表48参照)。

【0304】実施例144~179

実施例143と同様にして、実施例144から179の 化合物を得た。結果を表48から60に示した。

実施例144 4- (3-フルオロベンジル) -3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例145 4- (4-ニトロベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例146 4- (3-ニトロベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例147 4- (4-シアノベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド 実施例148 4- (3-シアノベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例149 4- (4-メトキシベンジル) -3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例150 4- (3-メトキシベンジル) -3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例151 4-(2-メトキシベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例152 4-(2-フルオロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例153 4- (2-シアノベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

【0305】実施例154 4-(4-フルオロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例155 4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (4ーシクロヘキシルメトキシフェニル)アミ ド

実施例156 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-イソプトキシフェニル) アミド

実施例157 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(2-フェニルエチル) フェニル] アミ ド

実施例158 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ポン酸 (4-エトキシフェニル) アミド

実施例159 4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (4ーモルフォリノフェニル)アミド

実施例160 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-プロポキシフェニル) アミド

実施例161 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (1-ペンジルピペリジン-4-イル) アミド 実施例162 4-ペンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ペンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-フェノキシフェニル) アミド

実施例163 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-フェニルアミノフェニル)アミド

【0306】実施例164 4-ベンジル-3-オキソ -3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジ ン-7-カルボン酸 4-(2-カルボキシ-(E) -エテニル)フェニルアミド

実施例165 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-カルボキシフェニル) アミド

実施例166 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(2-カルボキシエチル)フェニル]ア ミド

実施例167 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(ピリミジン-2-イルスルファモイ ル)フェニル]アミド

実施例168 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カル ポン酸 (4-シアノメチルフェニル) アミド

実施例169 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルフェニル) アミド

実施例170 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-シアノフェニル) アミド

実施例171 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(ピリジン-2-イルメトキシ) フェニ ル] アミド

実施例172 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(ピリジン-3-イルメトキシ) フェニ ル] アミド

実施例173 ヨウ化 3-[4-(4-ベンジル-3 ーオキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル] -1-メチルピリジニウム

【0307】実施例174 ヨウ化 2-[4-(4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル]-1-メチルピリジニウム

実施例175 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ヒドロキシフェニル) アミド 実施例176 4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (4ーベンゾイルメトキシフェニル)アミド 実施例177 4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (4ーモルホリノエトキシフェニル)アミド 実施例178 4ーベンジルー3ーオキソー3,4ージ ヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカル ボン酸 (trans-4ーベンジルオキシシクロヘキ シル)アミド

実施例179 4- (3-シクロペンチルオキシー4-メトキシベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0308】実施例180 7-メトキシカルボニルー 4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン

実施例143のc)で得られた3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸メチルエステル(3.838g)、2-ニトロベンジルブロマイド(5.203g)及び炭酸カリウム(3.841g)のDMF(50ml)混合液を80℃にて2時間加熱攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。租生成物を酢酸エチル及びヘキサンで1時間加熱攪拌し冷却後析出した固体を濾取し表題化合物(6.330g)を得た(表60参照)。

【0309】実施例181、182

実施例180と同様にして、実施例181及び182の 化合物を得た。結果を表61に示した。

実施例181 4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジル)-7-メトキシカルボニル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン

実施例182 7-メトキシカルボニル-4-(4-メ トキシカルボニル-3-ニトロベンジル)-3-オキソ -3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジ

【0310】実施例183 7-カルバモイル-4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジル) -3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン【0311】a)4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸

実施例180と同様な方法で得られた7ーメトキシカルボニルー4ー(2ーメトキシー5ーニトロベンジル)ー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンソ[1,4]オキサジン(482mg)、炭酸カリウム(1.168g)、メタノール(12ml)及び水(6ml)の混合液を3時間環流した。反応液に水(70ml)を加えた後、濃塩酸でpH2~3に調製した。析出した結晶を濾過し、水及びヘキサンで洗

浄後乾燥し表題化合物(406mg)を得た。この化合物は、 次反応により構造決定された。

【0312】b) 7-カルバモイル-4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン

実施例183のa) で得られた4-(2-メトキシ-5-1-ペンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ペンソ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸(328mg)及びTHF(10ml)の混合液にカルボジイミダゾール(324mg)を加え室温にて2時間攪拌した。28%のアンモニア水(10ml)に上記反応液を10分間かけて滴下した。反応液をさらに室温で1時間攪拌した後水(100ml)を加え0℃に冷却し攪拌した。析出した結晶を濾過し、水及びヘキサンで洗浄後乾燥し表題化合物(406mg)を得た(表61参照)。

【0313】実施例184~186

実施例183と同様にして、実施例184から186の 化合物を得た。結果を表62に示した。

実施例184 7-カルバモイル-4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンソ[1,4]オキサジン

実施例185 7-メチルカルバモイル-4-(3-ニ トロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ[1,4]オキサジン

実施例186 4- (3-ニトロベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド

【0314】実施例187 4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 ヒドロキシアミド

実施例183のa)と同様な方法で得られた4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2 Hーベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸(492 mg)及びTHF(10m1)の混合液にカルボジイミダゾール(486mg)を加え室温にて2時間攪拌した。N,Oージメチルヒドロキシルアミン塩酸塩(732mg)、トリエチルア・ミン(911mg)及びTHF(10m1)の混合液に上記反応液を10分間かけて滴下した。反応液をさらに室温で2.5時間攪拌した後、水(100m1)を加え酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムで精製し表題化合物(302mg)を得た(表63 参照)

【0315】実施例188、189

実施例187と同様にして、実施例188及び189の 化合物を得た。結果を表63に示した。

実施例188 4- (3-ニトロベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 ヒドロキシメチルアミド 実施例189 4- (3-ニトロベンジル) -3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 メトキシメチルアミド

【0316】実施例190 4-ベンジル-5-ブロモ -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド

【0317】a) 5-プロモ-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 メチルエステル

実施例143のc)で得られた3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸メチルエステル(103mg)、酢酸ナトリウム(123mg)及び酢酸(1ml)の混合液に臭素(31ml)を加え、室温にて24時間攪拌した。反応液を重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた固体は精製することなくそのまま全量次の反応に用いた。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.82 (3H, s), 4.67 (2H, s), 7.45 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.76 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.58 (1H, s).

【0318】b) 4ーベンジルー5ープロモー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジンー7ーカルボン酸 メチルエステル

実施例190のa)で得られた粗生成物を常法に従いべ ンジル化を行い、表題化合物(103mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.88 (3H, s), 4.58 (2H, s), 5.59 (2H, s), 7.07 -7.23 (5H, m), 7.61 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.88 (1H, d, J = 1.8 Hz).

【0319】c) 4-ベンジル-5-ブロモ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

実施例190のb) で得られた4-ベンジル-5-ブロモ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1, 4] オキサジンー7-カルボン酸 メチルエステルを常法に従い、加水分解を行い表題化合物を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 4.60 (2H, s), 5.61 (2H, s), 7.08 - 7.26 (5H, m), 7.66 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.9 3 (1H, d, J = 2.1 Hz).

【0320】d) 4-ベンジル-5-ブロモ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例190のc)で得られた4-ベンジル-5-プロ モ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸を実施例1の c) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た (表64参照)。

【0321】実施例191 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド

【0322】a) 3-エトキシカルボニルメチルオキシ -4-ニトロ安息香酸 エトキシカルボニルメチルエス テル

3ーヒドロキシー4ーニトロ安息香酸(2.00g)、炭酸カリウム(3.45g)及びDMF(20ml)の混合液にプロモ酢酸エチル(2.77ml)を加え、室温にて5時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し表題化合物の粗成生物(3.898g)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.30 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.27 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.28 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.84 (2H, s), 4.86 (2H, s), 7.70 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.82 (1H, dd, J = 1.5 and 8.3 Hz), 7.89 (1H, d, J = 8.4 Hz).

【0323】b) 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H -ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 エト キシカルボニルメチルエステル

実施例191のa)で得られた3-エトキシカルボニルメチルオキシー4-ニトロ安息香酸 エトキシカルボニルメチルエステル(3.863g)、パラジウム炭素(200mg)、エタノール(30ml)及びジオキサン(10ml)の混合液を常圧下水素添加した。パラジウム炭素を濾別した後、反応液を減圧濃縮した。残渣にp-TsOH(100ml)、トルエン(20ml)及びジオキサン(20ml)を加え、3時間還流した。反応液を冷却後、析出した結晶を濾取しトルエンで洗浄後、乾燥し表題化合物(2.482g)。1H-NMR(CDC13,300MHz); 1.30 (3H, t, J=7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J=7.1Hz), 4.67 (2H, s), 4.83 (2H, s), 6.87 (1H, d, J=8.1 Hz), 7.68-7.76 (2H, m), 8.78 (1H, s).

【0324】c)5-プロモ-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル 実施例191のb)で得られた3-オキソ-3,4-ジ

ヒドロー2 Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(1.00g)、酢酸ナトリウム(1.20g)、酢酸(10ml)及びジオキサン(20 ml)の混合液に臭素(0.5ml)を加え、室温にて10日間攪拌した。反応液を重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンで再結晶し表題化合物(596mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 1.20 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.15 (2H, q, J = 7.1Hz), 4.69 (2H, s), 4.88 (2H, s), 7.48 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.80 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.63 (1H, s).

【0325】d) 5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステル

実施例191のc)で得られた5ープロモー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ[1,4]オキサジンー7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(594mg)、ナトリウムメトキシド(1.0g)、メタノール(10m1)及びDMF(10m1)の混合液にヨウ化銅(200mg)を加え、5時間環流した。反応液を1N塩酸に注ぎ、クロロホルムにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後減圧濃縮した。得られた粗生成物にpートルエンスルホン酸(10mg)とトルエン(50m1)を加え3時間環流した。反応液を減圧濃縮して生成物を得た。この化合物は精製することなく次の反応に全量用いた。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.82 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.63 (2H, s), 7.14(1H, d, J = 1.8 Hz), 7.22 (1 H, d, J = 1.8 Hz), 10.51 (1H, s).

【0326】e) 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 メチルエステル

実施例191のd) で得られた5-メトキシー3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステル全量を実施例143のe) と同様にしてベンジル化を行い、表題化合物(433mg)を得た。1H-NMR(CDC13,300MHz); 3.76(3H,s),4.68(2H,s),5.30(2H,s),7.07-7.36(7H,m),13.00(1H,br).

【0327】f) 4ーベンジルー5ーメトキシー3ーオ キソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ [1, 4] オキ サジンー7ーカルボン酸

実施例1910e) で得られた4ーベンジルー5ーメトキシー3ーオキソー3, 4ージヒドロー2Hーベンゾ $\begin{bmatrix} 1, 4 \end{bmatrix}$ オキサジンー7ーカルボン酸 メチルエステルを実施例1430f) と同様にして加水分解を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.76 (3H, s), 4.68 (2H, s), 5.30 (2H, s), 7.07-7.36 (7H, m), 13.00 (1H, br).

【0328】g) 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例191のf)で得られた4ーベンジルー5ーメトキシー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ [1,4]オキサジンー7ーカルボン酸を実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表64参照)。

【0329】実施例192 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド 【0330】 a) 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 実施例143のd) で得られた4-ベンジル-3-オキ

ソー3, 4ージヒドロー2 Hーベンソ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 メチルエステル(1.036g)、炭酸カリウム(1.382g)、メタノール(10ml)及び水(10ml)の混合液を3時間環流した。反応液に水(50ml)を加えた後、塩酸でpH3に調製した。析出した結晶を適取し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(876mg)を得た。1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 4.62 (2H, s), 6.96 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.40 (1H, d, J=1.8 Hz), 7.55 (1H, dd, J=8.3, 1.4 Hz), 11.02 (1H, s), 12.76 (1H, hr)

【0331】b) 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H -ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4 -ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例192のa) で得られた3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸(876mg)、4-ベンジルオキシアニリン(1.084g) 及びDMAP(66mg)のクロロホルム(30m1)混合液にED C(1.043g)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、2 時間加熱環流した。反応液に水(100m1)及び酢酸エチル (50m1)を加え攪拌し析出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後固体を濾取して 表類化合物(833mg)を得た(表64参照)。

【0332】実施例193 4-(2-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例192で得られた3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸4-ベンジルオキシフェニルアミド(876mg)、2-ニトロベンジルブロマイド(778mg)、炭酸カリウム(622mg)のDMF(10m1)混合液を80℃にて2時間加熱攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物を酢酸エチル及びヘキサンで1時間加熱攪拌し冷却後析出した固体を濾取し表題化合物(427mg)を得た(表65参照)。

【0333】実施例194~205

実施例193と同様にして、実施例194から205の 化合物を得た。結果を表65から69に示した。

実施例194 3-オキソー4-(3-ピコリル)-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド

実施例195 4-フェネチル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド 実施例196 3-オキソ-4-(2-ピコリル) -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例197 3-オキソー4-(4-ピコリル)-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド

実施例198 4- (3, 4-ジメトキシー2-二トロベンジル) -3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例199 4- (2-ヒドロキシエチル) -3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例200 4- [4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチル] -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル) アミド

実施例201 4- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル] -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例202 4- (エトキシカルボニルメチル) -3 -オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例203 4- (カルボキシメチル) -3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例204 4- (6-クロロピリジン-3-イルメチル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例205 3-オキソー4-フェネチル-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)アミド

【0334】実施例206 6,12-ジヒドロ-5-オキサ-7,12a-ジアザベンソ [a] アントラセン-3-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例193で得られた4-(2-ニトロベンジル)-3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド(150mg)及び亜鉛粉末(96mg)にエタノール(10ml)及びジオキサン(10ml)を加え環流した後、飽和塩化アンモニウム水溶液(2.0ml)を一度に加え、さらに1時間環流した。固形物を熱時濾過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して粗生成物を得た。この化合物は単離、精製することなく次の反応に用いた。上記粗生成物に酢酸(5ml)を加え、100℃にて

1時間加熱攪拌した。反応液に水(50ml)を加え攪拌し、 析出した固体を適取した。乾燥後、エタノールで1時間 加熱攪拌し、冷却後固体を適取して表題化合物(82mg)を 得た(表69参照)。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 4.74 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.07 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.10 - 7.47 (9H, m), 7.63 (1 H, d, J = 1.9 Hz), 7.67 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.7 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 10.03 (1H, br).

【0335】実施例207、208

実施例206と同様にして、実施例207及び208の 化合物を得た。結果を表69から70に示した。

実施例207 8,9-ジメトキシ-6,12-ジヒドロ-5-オキサ-7,12a-ジアザベンソ[a]アントラセン-3-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例208 8,9-ジメトキシ-6,12-ジヒドロ-5-オキサ-7,12a-ジアザベンゾ [a] アントラセン-3-カルボン酸 4-(4-ピコリルオキシ)フェニルアミド

【0336】実施例209 3-ベンジル-2-オキソ -2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0337】a) 3-ヒドロキシ-4-ニトロ安息香酸 ベンジルエステル

3-ヒドロキシー4-ニトロ安息香酸(1.831g)、ベンジルプロマイド(1.881g)及び炭酸水素カリウム(1.189g)のDMF(10ml)混合液を80℃にて2時間加熱攪拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水、水及び食塩水で洗浄し硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。析出した結晶をヘキサンで洗浄、乾燥後、ベンジルエステルの粗生成物を得た。この化合物は単離、精製することなくそのまま次の反応に用いた。1H-NMR(CDC13,300MHz); 5.38(2H, s), 7.33 - 7.47(5H, m), 7.64(1H, dd, J = 8.8, 1.8 Hz), 7.85(1H, d, J = 1.8 Hz), 8.16(1H, d, J = 8.8 Hz), 10.48(1H, br).

【0338】b) 4-アミノ-3-ヒドロキシ安息香酸 ベンジルエステル

実施例209のa)で得られた粗生成物全量と水(50ml)、エタノール(40ml)の混合液にNa2SO4(5.630g)を加え、室温にて16時間攪拌した。反応液からエタノールを減圧溜去した後、水に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(892mg)を得た。1H-NMR(CDC13,300MHz); 4.28(2H, br), 5.31(2H, s), 6.66(1H, d, J=8.4, 1.8 Hz), 7.58(1H, d, J=1.8 Hz).

【0339】c)2-オキソー2,3-ジヒドロベンソオキサゾールー6ーカルボン酸 ベンジルエステル 実施例209のb)で得られた4-アミノー3-ヒドロキシ安息香酸 ベンジルエステル(1.831g)のTHF(10m1)溶液にカルボニルジイミダゾール(324mg)を加え1.5時間環流した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。この化合物は単離、精製することなくそのまま次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 7.11 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.32 - 7.48 (5H, m), 7.91 (1H, d, J = 1.4 Hz), 7.9 8 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz).

【0340】d)3-ベンジル-2-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 ベンジルエステル

実施例209のc) で得られた粗成生物全量、ベンジルプロマイド(328mg)及び炭酸カリウム (332mg)のDMF (10ml)混合液を室温にて2時間攪拌した。反応液に水(150ml)とヘキサン(30ml)を加え室温にて1時間激しく攪拌した。析出した結晶を適取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(378mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 5. 03 (2H, s), 5. 35 (2H, s), 6. 86 (1H, d, J = 8.6Hz), 7. 31 - 7. 45 (10H, m), 7. 90 (1H, dd, J = 8.6, 1. 5 Hz), 7. 90 (1H, d, J = 1.6Hz).

【0341】e) 3-ベンジル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 実施例209のd) で得られた3-ベンジル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 ベンジルエステル(378mg)、パラジウム炭素(38mg)、エタノール(10ml)及びジオキサン(20ml)の混合液を常圧下水素添加した。パラジウム炭素を濾別した後、反応液を減圧濃縮し表題化合物(318mg)を得た。この化合物は、次反応で構造決定された。

【0342】f) 3-ベンジル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロベンソオキサソール-6-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例209のe)で得られた3-ベンジル-2-オキソー2,3-ジヒドロベンゾオキサゾールー6-カルボン酸(269mg)、4-ベンジルオキシアニリン(200mg)及びDMAP(5mg)のクロロホルム(5mg)混合液にEDC(210mg)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え攪拌し析出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾取して表類化合物(358mg)を得た(表70参照)。

【0343】実施例210 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-オキソー1,2,3,4-テトラヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド

【0344】a) 4-アミノ-3-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステル

実施例143のa) で得られた3-ヒドロキシー4-ニトロ安息香酸 メチルエステル(250ml)、バラジウム炭素(250ml)、エタノール(300ml)及びジオキサン(100ml)の混合液を常圧下水素添加した。バラジウム炭素を適別した後反応液を減圧濃縮し、表題化合物(19.35g)を得た

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.71 (3H, s), 5.36 (2H, b r), 6.57 (1H, d, J=8.7 Hz), 7.21 - 7.26 (2H, m), 9.36 (1H, brs).

【0345】b) 2-オキソー2, 3-ジヒドロベンソオキサゾールー6-カルボン酸 メチルエステル 実施例210のa) で得られた4-アミノー3-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステル(3.343g)のTHF(40ml)溶液にカルボニルジイミダゾール(3.892g)を加え1.5時間環流した。反応液を水(150ml)に注ぎ、激しく攪拌した。析出した結晶を濾取し水及びヘキサンで洗浄した。乾燥後、表題化合物(2.982g)を得た。この化合物は、次反応で構造決定された。

【0346】c) 3-(2-ニトロベンジル)-2-オキソ-2, 3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 メチルエステル

実施例210のb)で得られた2-オキソ-2,3-ジヒドロベンソオキサゾールー6-カルボン酸メチルエステル(579mg)、2-ニトロベンジルブロマイド(778mg)及び炭酸カリウム(622mg)のDMF(10m1)混合液を室温にて2時間攪拌した。反応液に水(150m1)とヘキサン(30m1)を加え室温にて1時間激しく攪拌した。析出した結晶を濾取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(1.320g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.93 (3H, s), 5.50 (2H, s), 6.88 (1H, brd, $J=8.1\ Hz$), 7.23 (1H, brd, $J=7.6\ Hz$), 7.52 (1H, dt, J=1.6, 7.8 Hz), 7.60 (1H, dt, J=1.6, 7.6 Hz), 7.92 (1H, dd, J=8.1, 1.5 Hz), 7.94 (1H, d, $J=1.5\ Hz$), 8.20 (1H, dd, J=8.0, 1.5 Hz).

【0347】d) 3-(2-ヒドロキシ-4-メトキシ カルボニルフェニル) -2-オキソ-1, 4-ジヒドロ -2H-キナソリン

実施例210のc)で得られた3-(2-ニトロベンジル)-2-オキソー2,3-ジヒドロベンゾオキサソール-6-カルボン酸 メチルエステル(950mg)、パラジウム炭素(100mg)、エタノール (10m1)及びジオキサン(40ml)の混合液を3気圧で水素添加した。パラジウム炭素を減別した後、反応液を減圧濃縮し粗生成物(803mg)を得た。この化合物は精製することなくそのまま次の反応に用いた。上記化合物(688mg)に酢酸(10ml)を加え、100℃にて2時間加熱攪拌した。反応液に水(100ml)を加え0.5時間室温で攪拌した。析出した固体を減取し

水で洗浄後乾燥し表題化合物(600mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.92 (3H, s), 4.92 (2H, s), 6.80 (1H, brd, J=7.8 Hz), 7.05 (1H, brt, 7.3 Hz), 7.12 (1H, brd, J=6.8 Hz), 7.24 (1H, brt, J=7.4 Hz), 7.32 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.56 (1H, br), 7.63 (1H, br), 7.69 (1H, dd, J=8.3, 2.0 Hz), 7.75 (1H, d, J=2.0 Hz).

【0348】e) 3- (2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニル) -2-オキソ-1, 4-ジヒドロー2H-キナゾリン

実施例210のd) で得られた3-(2-ヒドロキシー4-メトキシカルボニルフェニル) -2-オキソー1,4-ジヒドロ-2H-キナゾリン(630mg)、炭酸カリウム(40m1)及びDMF(40m1)の混合液にヨードメタン(40m1)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を水に注ぎ、析出した結晶を乾燥し粗生成物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(395mg) を得た

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.91 (3H, s), 3.93 (3H, s), 4.74 (2H, br), 6.72 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 6.97 (1H, dt, J = 7.4, 1.0 Hz), 7.04 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 7.13 - 7.24 (2H, m), 7.38 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.67 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.70 (1H, dd, 8.0, 1.8 Hz).

【0349】f) 3-(2-カルボキシ-4-メトキシフェニル) -2-オキソ-1, 4-ジヒドロ-2H-キナソリン

実施例210のe)で得られた3-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニル)-2-オキソ-1,4-ジヒドロ-2H-キナゾリン(312mg)及びエタノール(630mg)の混合液に2N水酸化ナトリウム(630mg)を加え、1.5時間環流した。反応液に水(50m1)を加えた後、塩酸でpH3に調製した。析出した結晶を濾取し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(237mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 3.84 (3H, s), 4.67 (2H, s), 6.85 (1H, d, J = 7.9Hz), 6.90 (1H, t, J = 7.5 Hz), 7.11 (1H, d, J = 7.4 Hz), 7.17 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.42 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.57 (0.5H, d, J = 1.5 Hz), 7.59 (1.5H, brs), 9.49 (1H, s), 13.03 (1H, br).

【0350】g) N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(2-オキソー1,2,3,4-テトラヒドロキナソリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド実施例210のf)で得られた3-(2-カルボキシー4-メトキシフェニル)-2-オキソー1,4-ジヒドロー2H-キナソリン(237mg)、4-ベンジルオキシアニリン(189mg)、DMAP(10mg)のクロロホルム(10ml)混合液にEDC(182mg)を加え、室温にて0.5時間攪拌した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧濃縮した後、 水を加え攪拌し析出した固体を濾取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を濾取して表題 化合物(305mg)を得た(表70参照)。

【0351】実施例211 N- (4-ベンジルオキシフェニル)-4-(6,7-ジメトキシ-2-オキソー1,2,3,4-テトラヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド

実施例210と同様にして標準化合物を得た。結果を表 70に示した。

【0352】実施例212 4ーベンジルー6ーニトロー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンソ [1,4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4ーベンジルオキシフェニル)アミド

【0353】a) 6-ニトロ-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実施例191のb) と同様な方法で得られた3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ[1,4]オキサジンー7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(280mg)、無水酢酸(2ml)及び農硫酸(一滴)の混合液を一60℃に冷却し、発煙硝酸(50μl)を加えた。一50℃からー30℃に徐々に温度を上げて、1時間攪拌した。反応液を重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し表題化合物の純度薬50%の粗生成物を得た。この化合物は精製を行わずに全量を次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 1.30 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.67 (2H, s), 4.83 (2H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.68 - 7.76 (2H, m), 8.78 (1H, s).

【0354】b) 4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実施例212のa)で得られた粗生成物全量、炭酸カリウム(270mg)及びDMF(5ml)の混合液にベンジルブロマイド(160μl)を加え、室温にて16時間攪拌した。反応液を1N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。得られた粗成生物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(265g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J = 7.1Hz), 4.80 (2H, s), 4.87 (2H, s), 5.21 (2H, s), 7.44 - 7.82 (6H, m), 7.58(1H, s).

【0355】c) 4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 実施例212のb) で得られた4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ

[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを用いて、実施例143のf)と同様にして、加水分解を行って、表題化合物を得た。1H-NMR (CDC13,300MHz); 5.00 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.23-7.39 (5H, m),7.36 (1H, s), 7.62 (1H, s), 13.74 (1H, br).

【0356】d) 4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例212のc) で得られた4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1, 4] オキサジンー7-カルボン酸を用いて、実施例1のc) と同様にしてアミド縮合を行い表題化合物を 得た(表71参照)。

【0357】実施例213 3,4-ジヒドロー2Hーベンソ [1,4] オキサジンー7ーカルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

[0358] a) 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ

[1, 4] オキサジンー7-カルボン酸エトキシカルボ ニルメチルエステル

実施例191のb)で得られた3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンソ[1,4]オキサジンー7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(558mg)及びTHF(4ml)の混合液にボランTHF錯体(7.4ml)を0℃にて加え、室温にて24時間攪拌した。1 N塩酸にて反応を終了させた後、10分間室温で攪拌した。トリエチルアミンを加え、液性をアルカリ性にした後、さらに1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムで精製し表題化合物(181mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.29 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.45 - 3.51 (2H, m), 4.20 - 4.28 (4H, m), 4.77 (2 H, s), 6.54 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.51 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz).

【0359】b) 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

実施例213のa)で得られた3,4ージヒドロー2Hーベンゾ[1,4]オキサジンー7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(165mg)、メタノール(5ml)の混合液に2N水酸化カリウム(5ml)を加え、室温にて24時間攪拌した。反応液に1N塩酸を加え、pH5~6に調製し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムで精製し表題化合物(136mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3. 32 (2H, brs), 4. 09 (2H, t, J = 4.5 Hz), 6. 54 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6. 59 (1 H, br), 7. 15 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7. 29 (1H, d, J = 8.4, 1.8 Hz), 12. 11 (1H, br).

【0360】c) 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンソ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジル オキシフェニル) アミド

実施例213のb) で得られた3, 4-ジヒドロ-2H ーベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸を用いて、実施例1のc) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表71参照)。

【0361】実施例214 4-ベンジル-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド 【0362】a) 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カ ルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実施例191のa)で得られた3-オキソー3,4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを常法に従 いベンジル化を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.28 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.24 (2H, q, J = 6.9 Hz), 4.77 (2H, s), 4.79 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.20 - 7.37 (5H, m), 7.67 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.7 1 (1H, d, J = 1.8 Hz).

【0363】b) 4ーベンジルー3, 4ージヒドロー2 Hーベンプ [1, 4] オキサジンー7ーカルボン酸 エ トキシカルボニルメチルエステル

実施例214のa)で得られた4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを実施例213のa)と同様にして還元反応を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1.28 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.48 (2H, brt, J = 4.5 Hz), 4.24 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, brt, J = 4.5 Hz), 4.56 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.64 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.20 - 7.39 (5 H, m), 7.54 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.4, 2.1 Hz).

【0364】c) 4ーベンジル-3, 4ージヒドロ-2 Hーベンゾ [1, 4] オキサジン-7ーカルボン酸 実施例214のb) で得られた4ーベンジル-3, 4ージヒドロ-2Hーベンゾ [1, 4] オキサジン-7ーカルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを実施例213のb) と同様にして加水分解を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.50 (2H, brt, J = 4.4 Hz), 4.22 (2H, brt, J = 4.3 Hz), 4.60 (2H, s), 6.68 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.20 - 7.38 (7H, m), 12.13 (1

H. br).

【0365】d) 4-ベンジル-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例213のc)で得られた4-ベンジル-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸を用いて、実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表72参照)。

【0366】実施例215 3-ベンジル-4-オキソ -3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4 -ベンジルオキシフェニル)アミド

【0367】a) 3Hーキナゾリンー4ーオンー7ーカルボン酸

2-アミノテレフタル酸(16.847g)、1,3,5-トリアジン(7.530g)及びピペリジン(11.878g)のエタノール(200ml)混合液を16時間環流した。反応液を室温に戻し、析出した結晶を遮取し、エタノール及びヘキサンで洗浄した。得られた固体を乾燥し表題化合物(15.778g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 7.91 (1H, s), 7.96 (1H, d d, J = 8.1, 1.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.08 (1H, d, J = 4.1 Hz).

【0368】b)3-ベンジル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸ベンジルエステル実施例215のa)で得られた3H-キナゾリン-4-オン-7-カルボン酸(666mg)、炭酸カリウム(1.209g)、DMF(30ml)の混合溶液にベンジルブロマイド(1.796g)を加え、3時間攪拌した。反応液に水を注ぎ、0.5時間室温にて攪拌した。析出した固体を濾取して、水及びヘキサンで洗浄し、乾燥後表題化合物(935mg)を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 5. 21 (2H, s), 5. 42 (2H, s), 7. 29 - 7. 49 (10H, m), 8. 14 (1H, s), 8. 14 (1H, dd, J = 8.3, 1. 7 Hz), 8. 38 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8. 41 (1 H, d, J = 1.3 Hz).

【0369】c) 3-ベンジル-4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸

実施例215のb)で得られた3-ベンジル-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 ベンジルエステル(935mg)、エタノール(10m1)の混合液に2N水酸化ナトリウム(2.5m1)を加え、1時間環流した。反応液を濃縮した後、水(100m1)を加え、塩酸にてpH3に調製した。析出した結晶を濾取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥後、表題化合物(600mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 5.22 (2H, s), 7.26 - 7.41 (5H, m), 8.02 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz), 8.17 (1 H, d, J = 1.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.3Hz), 8.65 (1H, s), 13.49 (1H, br).

【0370】d) 3-ベンジル-4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベンジルオ

キシフェニル) アミド

実施例215のc) で得られた3-ベンジル-4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸を用いて、実施例1のc) と同様にしてアミノ縮合を行い、表題化合物を得た(表72参照)。

【0371】実施例216~234

実施例215と同様にして実施例216~234の化合物を得た。結果を表72から78に示した。

実施例216 4-オキソ-3-(2-ピコリル) -3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例217 3- (4-メトキシベンジル) -4-オ キソ-3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例218 3- (3-メトキシベンジル) -4-オ キソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例219 3- (2-メトキシベンジル) -4-オ キソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例220 3-(3,4-ジメトキシベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド
 実施例221 3-(2-プロモベンジル)-4-オキ

メル 3 - (2 -) ロセ・シンル - 4 - 3 マソー 3 ・ 4 - ジヒドロキナゾリンー 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例222 3- (ナフタレン-2-イルメチル) -4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例223 3- (4-プロモベンジル) -4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例224 3- (2-ニトロペンジル) -4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例225 3- (3-ニトロベンジル) -4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0372】実施例226 3- (4-ニトロベンジル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 実施例227 4-オキソー3-(3-ピコリル)-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例228 3- (3-シアノベンジル) -4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例229 3- (3-プロモベンジル) -4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド 実施例230 3-(2-シアノベンジル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド実施例231 3-(ナフタレン-1-イルメチル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド実施例232 3-(4-シアノベンジル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例233 3-ベンジル-4-オキソ-3, 4-ジ ヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (trans-4 -ベンジルオキシシクロヘキシル)アミド

実施例234 4ーオキソー3-フェネチルー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)アミド

【0373】実施例235 3-ベンジル-2-メチル -4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0374】 a) 4ーメトキシカルボニルー3ーニトロ 安息香酸

2ーニトロテレフタル酸 ジメチルエステル(5.0g)のメタノール(130m1)溶液に1N水酸化ナトリウム(20.28m1)を室温にて加え、20分間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、氷冷下、塩酸にてpH1.5に調製した。得られた粗結晶を水で洗浄後、乾燥し、表題化合物(3.55g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.88 (3H, s), 7.97 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.32 (1H, dd, J = 8.0, 1.5 Hz), 8.45 (1H, d, J = 1.5 Hz), 13.91 (1H, br).

【0375】b) 4ーメトキシカルボニルー3ーニトロ 安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 実施例235のa)で得られた4-メトキシカルボニル -3-二トロ安息香酸(2.0g)、4-ベンジルオキシアニ リン(2.12g)及びクロロホルム(20ml)の混合液にEDC (2.04g)及びDMAP(0.11g)を加え、70℃にて3時間 攪拌した。反応液を放冷後1 N塩酸(100ml)に加え、ク ロロホルムにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗生成 物を、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で結晶化さ せた後同溶媒で洗浄し、表題化合物(2.18g)を得た。 1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 3.90 (3H, s), 5.11 (2H, s), 7.04 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.31 -7.47 (5H, m), 7.67 (2H, d, J = 8.4Hz), 8.03 (1H, d, J = 7.8Hz), 8.37 (1H, dd, J = 1.2, 8.1Hz), 8.59 (1H, d, J=1.2Hz), 10.51 (1H, s).

【0376】c) 4-カルボキシ-3-ニトロ安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド 実施例235のb) で得られた4-メトキシカルボニル

 ウム溶液(30ml)を加え、95℃にて3時間加熱攪拌した。反応液を氷冷下、塩酸にてpH1.5に調製した。 得られた粗結晶を水で洗浄後乾燥し、表題化合物(678mg)を得た。この化合物は水の反応に用いて、構造決定された。

【0377】d) N1-ベンジル-N4-(4-ベンジルオキシフェニル) -2-ニトロテレフタルアミド 実施例235のc) で得られた4-カルボキシー3-ニトロ安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド(2.0g)のクロロホルム(30ml)溶液に塩化チオニル(0.75ml)及び触媒量のDMFを加え、70℃にて3時間加熱攪拌した。反応液にキシレン(30ml)を加え、減圧濃縮した。得られた粘性液体のクロロホルム(60ml)溶液にTEA(0.97ml)、ベンジルアニリン(5.0g)及びDMAP(0.06g)を加え、室温にて0.5時間加熱攪拌した後、更に70℃にて1時間加熱攪拌した。反応液を室温に戻し、析出した結晶を濾取し、クロロホルムで洗浄した。得られた固体を乾燥し、表題化合物(2.1g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 4. 49 (2H, d, J = 5.9 Hz), 5. 11 (2H, s), 7. 03 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7. 30 - 7. 4 7 (10H, m), 7. 71 (2H, d, 9. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J = 7.9 Hz), 8. 38 (1H, dd, J = 1.6, 7. 9 Hz), 8. 60 (1H, d, J = 1.6 Hz), 9. 36 (1H, t, J = 5.9 Hz).

【0378】e) 3-アミノ-4-(N-ベンジルカル バモイル) 安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例235のd)で得られたN1-ベンジル-N4-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-ニトロテレフタルアミド(964mg)、亜鉛粉末(654mg)、エタノール(60ml)及び1、4-ジオキサン(60ml)の混合液を90℃にて加熱攪拌しているところへ飽和NH4C1水溶液(15ml)を一度に加えた。90℃にて1時間加熱攪拌した後、熱濾過にて不溶物を除いた。濾液を濃縮し析出物を濾取し、水で洗浄した。得られた固体を乾燥し、表題化合物(721mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 4.45 (1H, d, J = 6.0Hz), 5.08 (1H, s), 6.61 (1H, s), 6.97-7.06 (3H, m), 7.23-7.46 (11H, m), 7.63-7.68 (3H, m), 8.91 (1H, t, J = 5.9 Hz), 10.05 (1H, s).

【0379】f) 3-ベンジル-2-メチル-4-オキ ソ-3, 4-ジヒドロキナソリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例235のe)で得られた3-アミノ-4-(N-ベンジルカルバモイル)安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド(200mg)のエタノール(10ml)溶液にアセチルアセトン(136μl)及び濃塩酸(1滴)を加え、80℃にて12時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、エタノールで洗浄した。これを更にクロロホルムに懸濁させ、室温にて0.5時間攪拌した後濾取した。得られた固体を乾燥し、表題化合物(85mg)を得た(表75参照)。

【0380】次に、本発明化合物の血管新生阻害作用について試験した。

試験例[I] bFGF又はVEGF誘発HUVEC増殖に対する作用(invitro)

ヒト斉帯より分離したHuman Umblical Endthelical Cell (HUVEC)を、96穴プレートに2000cells/wellとなるように播き、10%FCSを含む培地中でbFGF又はVEGF (10ng/ml)及び各種濃度の化合物存在下に4日間培養した。Balb/3T3繊維芽細胞も96穴プレートに2000cells/wellとなるように播き、10%FCS及び各種濃度の化合物存在下4日間培養した。いずれの場合も、4日目にMTT法を用いて細胞増殖を評価した。結果を表80に示す。

【0381】試験例 [II] マウスエアーポーチ血管 新生モデル (in vitro)

雌性Balb/cマウスの背部皮下に3mlの空気を注入し、エアーポーチを作成した。翌日、0.1%クロトン油を含むFreund CompleteAdjuvant (FCA)の0.5mlをポーチ内に注入した。化合物は0.5%CMCに懸濁し、FCA注入1時間前

から7日目まで1日1回経口投与した。7日目にペントバルピタール麻酔下、マウスを40℃のホットプレート上に10分間保温し、40℃で保温しておいた10%カーミンレッドを含む5%ゼラチンを1ml/bodyにて尾静注した。動物は冷蔵後ポーチ内の浸出液を取り、内芽組織を低温下に採取した。内芽組織は湿重量を測定した後、56℃で一昼夜乾燥後再び乾燥重量を測定し、パパインPBSパッファー1ml中で56℃で一昼夜消化した。次に、消化した液に2N NaOH(2ml)を加え、振蕩後フィルターを通し、ろ液の吸光度を530nmにて測定した。この吸光度をもって内芽組織内の血管量とし、乾燥重量で割った値を血管新生率として示した。結果を表81に示す。

[0382]

【発明の効果】上記目的を達成するための研究の結果、 発明者らは本発明の新規化合物が血管内皮細胞の増殖を 選択的に抑制し、マウスエアーポーチモデルにおいて、 肉芽中の新生血管の形成を経口投与で抑制することを見 いだした。

【表1】

実施例	化合物	融点(で)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
1	BnO MeO	198.1 - 198.6	DMSO-66,300MHz 3.85 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.18 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.22 Hz), 7.28 - 7.48 (m, 10H), 7.52 - 7.59 (m, 1H), 7.54 (1H, s), 7.63 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.94 (1H, s).		FAB+ 440(M+1)(100), 241(80), 174(38).	C28H25NO4
2	BnO MeO	193.8 - 194.5	DMSO-46,300MHz 1.18 - 1.49 (4H, m), 1.77 - 1.95 (2H, m), 2.00 - 2.17 (2H, m), 3.22 - 3.43 (1H, m), 3.67 - 3.91 (2H, m), 3.82 (3H, s), 4.52 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.08 (1H, d, J= 8.4 Hz), 7.20 - 7.54 (11H, m), 8.02 (1H, d, J= 7.5 Hz).	3452, 3297, 3033, 2940, 2860, 1626, 1601, 1582.	446(M+1)(33), 338(10), 241(15), 169(100).	型論值 E: 75.4% H: 7.01% N: 3.14% 分析值 C: 73.96% H: 7.03% N: 3.05%
3	BnO MeO OBn	139.4 - 140.0	DMSO-d6,310MHz 3.86 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.74 (1H, m), 7.15 - 7.28 (2H, m), 7.30 - 7.50 (10H, m), 7.51 - 7.59 (3H, m), 10.02 (1H, s).		FAB+ 440(M+1)(55), 307(22), 289(15).	C28H25NO4

【表2】

実施例	化合物	(7)直領	. 1Н ЮАК (8) ррго	IR cm²	MS	元素分析
4	BnO N OBn	223.9 · 224.2	DMSO-46,300MHz 5.09 (2H, s), 5.20 (2H; s), 6.99 (2H, d, J = 9.1Hz), 7.13 (2H, d, J = 8.9Hz), 7.34 - 7.46 (10H, m), 7.65 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.93 (2H, d, J = 8.9Hz), 9.95 (1H, s).		FAB+ 410(M+1)(35), 319(5), 289(5).	C17H23N03
5	MeO N OBn MeO N OBn	147.5 - 148.7			FAB+ 470(M+1)(100), 451(5), 379(10), 270(35), 181(20).	C294E27NO5
6	BnO OMe	191.0 - 191.8	DMSO-46.300MHz 3.86 (3H, 6), 5.18 (2H, s), 5.19 (2H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.21 (1H, d, J = 9.1Hz), 7.34 - 7.58 (12H, m), 7.69 (1H,dd, J = 7.0, 14.1Hz), 8.06 (1H, d, J = 2.5Hz), 10.04 (1H, s).		FAB+ 520(M+2)(40), 518(M)(45), 428(10).	C28H24B;NO4

【表3】

突旋例	化合锡	(プ)点蜡	1H NMR (ð) ppm	IR cun'	MS	元素分析
7	O N CI	187.5 - 187.9	DMSO-06,300MHz 3.84 (3H, s), 5.17 (2H, s), 5.18 (2H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.21 (1H, d, J = 9.1Hz), 7.33 - 7.57 (12H, m), 7.62 (1H, dd, J = 2.5, 8.9Hz), 7.90 (2H, d, J = 2.5Hz), 10.04 (1H, s).	-	FAB+ 474(M+1)(25), 473(20), 460(5).	C28H24CINO4
8	O OBn OMe OMe	203.9 - 204.5	DMS0-46,300MHz 3.78 (3H, s), 3.86 (3H, s), 5.06 (2H, s), 5.18 (2H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.27 (1H, dd, J = 8.7, 2.3 Hz), 7.29 - 7.54 (11H, m), 7.53 - 7.60 (2H, m).		FAB+ 470(M+1)(20), 380(10), 253(10), 253(10), 241(40), 169(100).	C29H27NO5
9	OMe OBn OMe OMe	173.4	DMSO-46,3004Hz 3.76 (6H, s), 3.85 (3H, s), 4.87 (2H, s), 5.18 (2H; s), 7.17 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 (2H, s), 7.28 - 7.47 (H, m), 7.54 (1H, d, J = 3.0 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.1, 2.4 Hz), 9.96 (1H, s).		FAB+ 470(M+1)(0), 408(30), 241(100), 168(60).	C30H29NO6 `

【表 4

突航例	化合物	融合(で)	H NMR (8) ppm	IR cmr ⁴	MS	元素分析
10	BnO OMe	193.1 - 194.3	DMSO-d6,300MHz 3.83 (3H, s), 3.86 (3H, s), 5.18 (2H, s), 5.20 (2H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.24 (1H, d, J = 9.1 Hz), 7.29 - 7.52 (10H, m), 7.54 - 7.62 (2H, m), 7.92 (1H, dd, J = 9.0, 2.7 Hz), 8.11 (1H, d, J = 2.7 Hz), 10.09 (1H, s).		FAB+ 498(M+1)(20), 307(15), 241(30), 154(100).	C30H27HO6
11	BriO OMe	184.0 - 185.2	DMSO-05,300MHz 2.79 (3H, d, J = 4.7 Hz), 3.86 (3H, s), 5.18 (2H, s), 5.26 (2H, s), 7.15 (1H, d, J = 5.6 Hz), 7.18 (1H, d, J = 5.6 Hz), 7.30 · 7.52 (10H, m), 7.54 · 7.62 (2H, m), 8.05 (1H, d, J = 2.7 Hz), 8.19 (1H, hrd, J = 4.7 Hz), 10.06 (1H, s).		FAB+ 497(M+1)(20), 440(15), 238(30), 169(40).	C30H28N2O5
12	O N N OBn O N N N O N N	204.9 - 205.3	CDC3,300MHz 3.97 (3H, 8), 5.23 (2H, 8), 5.38 (2H, m), 6.87 (1H,d, J = 8.9 Hz), 6.89 (1H,d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.47 (1H,m), 7.51 (1H,d, J = 2.1Hz), 7.61 (1H,s), 8.01 (1H,dd, J = 2.8, 8.9Hz), 8.25 (1H,d, J = 2.6Hz),		PAB+ 440(M)(25), 307(20).	C27H24N2O4

r	±	=	•
L	葱	อ	

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR cm³	MS	元潔分析
13	MeO CMe CMe	212.5 - 212.7	DMSO-66,300MHz 3.74 (3H, s), 3.75 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.07 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.93 - 7.06 (5H, m), 7.15 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.32 - 7.57 (7H, m), 7.63 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.93 (1H, s).		FAB+ 500(M+1)(20), 437(5), 350(8).	C30H29NO6
14	Meo OMe COM	222.6 - 223.2	DMSO-65,300MHz 3.75 (3H, s), 3.82 (3H, s), 5.08 (4H, s), 6.95 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.93 (1H, s).		FAB+ 470(M+1)(25), 391(5), 349(5), 307(25).	C29H27NO:
15	OMe OMe	176.5 - 176.9	DMSO-66,300MHz 3.75 (3H, s), 3.85 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.86 - 6.91 (1H, m), 6.97 - 7.03 (4H, m), 7.13 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.27 - 7.55 (7H, m), 7.62 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.94 (1H, s).		FAB+ 470(M+1)(20), 385(5), 336(5), 322(30).	C29H27NO:

.67

実施例	化合物	战战(C)	1Н ММВ (8) ррш	DR cm ⁴ .	MS	元素分析
16	OMe OMe	>150 (dec.)	DMSO-d6,300240½ 3.83 (3H, s), 3.84 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.12 (2H, s), 6.95 - 7.15 (3H, m), 7.07 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 - 7.58 (9H, m), 7.64 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.94 (1H, s).		PAB+ 470(M+1)(40), 460(5), 391(5), 307(10).	C259H27NO5
17	MeO NeO OBn	195.5 - 196.4	DMSO-65,300MHz 3.83 (3H, s), 3.84 (3H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.30 - 7.48 (5H, m), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 8.5, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.1 Hz), 9.94 (1H, s).		PAB+ 364(M+1)(65). 307(22), 289(15), 273(10), 165(100).	C3ZHZINO4
18	HO MeO	181.1 - 181.7	CDC3,300MHz 3.97 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.95 (1H, s), 6.95 -7.00 (3H, m), 7.29 - 7.54 (9H, m), 7.67 (1H, s).		FAB+ 350(M+1)(35), 307(18), 289(10).	C21H19NO4

【表7】

7	施例	化合物	融点(°C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
	19	MeO NeO NeO	172.5 - 173.1	CDCH_300bHhz 3.90 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.92 (3H, s), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.07 (2H, s), 7.29 - 7.46 (5H, m), 7.52 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.67 (1H, s).		PAB+ 394(M+1)(80), 232(10), 195(100), 154(25).	C23H23NO5
	20	V OBn MeO	173.8 - 174.3	CDCB.300MHz 0.94 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.43 (4H, brs), 1.88 (2H, br s), 3.93 (3H, s), 4.07 (2H, t, J = 6.8 Hz), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.34 - 7.54 (9H, m), 7.67 (1H, s).		FAB+ 420(M+1)(100). 329(5). 307(10). 289(5).	C26H29NO4
	21	OBn MeO	164.7 - 165.1	CDCB,300MH ₂ 0.98 (6H, d. J = 6.3 Hz), 1.68 - 1.72 (3H, m), 3.93 (3H, s), 4.10 (2H, t, J = 6.8 Hz), 5.07 (2H, s), 6.91 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d. J = 9.0 Hz), 7.32 - 7.48 (7H, m), 7.52 (2H, d, J = 9.0Hz), 7.65 (1H, s).		PAB+ 420(M+1)(50), 307(18), 289(10).	C26H29NC4

[表8]

実施例	化合物	BAA(C)	IH NMR (ð) ppm	DR cm²	MS	元素分析
22	Y MeO OBn	184.2 - 184.4			FAB+ 406(M+1)(60), 307(15), 289(10), 207(50).	C2SHZTNO4
23	O D O OBn MeO	194.3 - 195.6	DMSO-d5,300MHz 1,36 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3,31 (3H, s), 4.09 (2H, dd, J = 7.0, 6.5 Hz), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.29 -7.48 (5H, m), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s).			C23H23NO4
24	O N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	182.5 - 184.2	CDCB,300Mtb 3.85 (3H, s), 4.64 (2H, brd, J = 5.3 Hz), 5.09 (2H, s), 5.28 (1H, dd, J = 10.5, 1.6 Hz), 5.42 (1H, dd, J = 17.3, 1.7 Hz), 5.95 - 6.13 (1H,m), 7.00 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 -7.47 (5H, m), 7.54 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.96 (1H, s).	:		C24H23NC4

【表9】

実施例	化合物	融点(C)	ін мик (∂) ррт	IR cm ⁻¹	MS	元案分析
25	O N O OBn	202.5 - 203.6	CDCB.300MHz 0.99 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.76 (2H, dt, J = 22.0, 6.9 Hz), 3.84 (3H, s), 3.99 (2H, t, J = 6.6 Hz), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.29 - 7.48 (5H, m), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.58 (1H, d, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s).			C24H25NO4
26	OBn Meo	175.1 - 176.2				C25H27NO4
27	OBN OMB	169.0 - 169.9	DMSO-46,300MHz 3.64 (3H, s), 5.10 (2H, s), 7.01 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.21 - 7.89 (15H, m), 10.14 (1H, s).		FAB+ 490(M+1)(80), 398(10), 349(10), 291(60).	C27H23NO6S

表10

実施例	化合物	融点(C)	1Н ИМК (8) ррсс	IR con*	MS	元業分析
28	Ph O OMe N OBn	159.0 - 159.2	CDC3,300MHh 3.19 (2H, t, J = 8.5 Hz), 3.94 (3H, s), 4.27 (2H, t, J = 8.5 Hz), 5.08 (1H, s), 6.89 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.25 - 7.53 (13H, m), 7.64 (1H, s).		FAB+ 454(M+1)(45), 391(30), 307(30).	C29H27NO4 .
29	Ph O OMe	190.9 191.7	DMSO-65,300MHz 3.88 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.68 (2H, s), 6.99 - 7.03 (3H, m), 7.33 - 7.73 (12H, m), 8.01 - 8.05 (2H, m), 9.95 (1H, s).		FAB+ 468(M+1)(50), 460(10), 391(5).	C294125NQ5
30	MeO OMe	205.3 - 206.7	DMSO-66.300MHz 3.91 (3H, s), 3.93 (3H, s), 5.08 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.24 (1H, s), 7.28 - 7.47 (5H, m), 7.56 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.68 (1H, s), 10.33 (1H, s).		FAB+ 408(M)(55), 371(10), 344(10), 322(100).	C22H20N2O6

【表114

実施例	化合物	股点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	мз	元素分析
31	OBn OBn	202.5 - 203.8	DMSO-65,300MHs 3.85 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.16 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.30 - 7.50 (10H, m), 7.61 - 7.66 (4H, m), 9.93 (1H, s).		FAB+ 440(M+1)(60), 349(10), 241(55), 169(60),	C28H25N04
32	OMe OMe	167.3 - 168.2	CDCB,300MHs 1.55 - 1.72 (2H, m), 1.79 - 2.10 (6H, m), 3.91 (3H, s), 4.84 (1H, q, J = 3.0 Hz), 5.07 (2H, s), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.30 - 7.55 (9H, m), 7.65 (1H, s).		PAB+ 418(M+1)(60), 350(15), 219(30), 151(100).	C26H27NO4
33.	MeO O O O	208.0 - 209.0	CDCB,300MHz 1.55 · 1.71 (2H, m), 1.78 · 2.10 (6H, m), 3.90 (3H, s), 4.86 (1H, q, J = 3.0 Hz), 5.07 (2H, s), 6.89 (1H, d,J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.28 · 7.56 (9H, m), 7.68 (1H, br).		FAB+ 418(M+1)(55), 349(10), 289(10), 219(40), 154(100),	C26H27NO4

【表 1 24

	実施例	化合物	副点(C)	. 1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元素分析
	34	O OMe COBn	192.5 - 193.6			FAB+ 446(M+1)(60), 350(10), 247(40), 151(100).	C28H31NO4
	35	MeO O N OBn MeO OMe	134.1 - 135.0	CDC11,300MHz 3.93 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.03 (3H, s), 5.07 (2H, s), 6.57 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.27 - 7.46 (5H, m), 7.58 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.82 (1H, s), 9.71 (1H, br),		FAB+ 394(M+1)(55), 371(5), 195(100), 154(50).	C23H23N05
	36	OMe COBn		DMSO-66,300MHz 3.88 (3H, 6), 5.08 (2H, 6), 5.26 (2H, 6), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.11 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 - 7.55 (9H, m), 7.62 (2H, dJ, J = 9.3 Hz), 8.58 (2H, dd, J = 1.5, 4.5 Hz), 9.95 (1H, 8).		FAB+ 441(M)(50), 349(20), 269(10), 242(45).	C27H25N2O4
【表13	}			<u> </u>			

突旋例	化合物	融点(C)	IH NMR (∂) ppm	IR cm ⁴	MS ·	元素分析
37 N	Yo OMe	OBn 217.7 - 217.9	DMSO-06.300MHz 3.84 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.58 (8H, m), 7.63 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.87 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.55 (1H, d, J = 1.8, 4.8 Hz), 8.68 (1H, d, J = 1.9 Hz), 9.95 (1H, s).		FAB+ 441(M)(20), 350(8), 253(8), 242(35).	C27H25N2O4
38	COMB STATE	OBn 173.2 - 173.5	DMSO-45,300MHz 3.87 (3H, 8), 5.08 (2H, 8), 5.24 (2H, 8), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.14 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 - 7.54 (9H, m), 7.62 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.84 (1H, dt, J = 1.8,7.7 Hz), 8.58 (1H, brd, J = 4.5 Hz), 9.94 (1H, 8).		FAB+ 441(M)(60), 439(5), 350(10), 258(5), 242 (100).	C27H25N2O4
39 BnO	OWe U	209.5 - 210.5	DMSO-46,300MHs 3.75 (3H, s), 3.86 (3H, s), 5.18 (2H, s), 6.92 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.31 - 7.49 (5H, m), 7.52 - 7.59 (2H, m), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s).	٠	FAB+ 364(M+1)(30), 307(22), 289(15), 241(10).	C22H21NO4

-71-

臭族例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	MS	元素分析
40	B _{nO} NeO	166.4 - 166.9	DMSO-d6,300MHz 3.86 (3H, s), 5.19 (2H, s), 7.09 (1H, t, J = 7.35 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.31 - 7.49 (7H, m), 7.55 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.3, 2.1 Hz), 7.75 (2H, dd, J = 8.3, 2.1 Hz), 10.05 (1H, s).		FAB+ 334(M+1)(90), 307(22), 289(15), 241(10).	C21H19N03
41	BnO OMe	208.0 - 209.9	DMSO-65,300MHz 3.86 (3H, s), 5.19 (2H, s), 6.96 - 7.06 (4H, m), 7.11 (1H, brt, J = 7.6 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.49 (7H, m), 7.55 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.58 (1H, dd, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.76 (2H, d, J = 9.0 Hz), 10.08 (1H, s).		FAB+ 426(M+1)(65), 391(10), 289(10), 289(10), 238(20), 169(20).	CZTHZSNO4
42	BnO MeO COOEt	196.5 - 197.9	DMSO-66,300MHz 1.31 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3.86 (3H, s), 4.29 (2H, dd, J = 14.2,7.2 Hz), 5.19 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 - 7.48 (10H,m), 7.55 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 8.4, 2.1 Hz), 7.93 (4H,brdd,J=12.0,9.3 Hz), 10.35 (1H, s).		PAB+ 406(M+1)(100), 376(10), 289(10), 241(20), 154(70).	C24H23NO5

	-	- A 1
1 70	- 1	-

夹监例	化合物	融点(°C)	ih nMR (ð) ppm	tR cm³	MS .	元繁分析
43	BnO OMe Br	154.8 - 155.6	CDCB.300MHz 3.95 (3H, s), 5.22 (2H, s), 6.90 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.18 - 7.55 (10H, m), 7.62 (1H, s), 7.87 (1H, t,J = 2.1 Hz).		FAB+ 413(M+1)(60), 411(100), 329(10), 307(20).	C21H189aNO
44	BnO OMe	146.3 - 146.7	CDCB,300MHz 3.95 (3H, s), 5.22 (2H, s), 6.91 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.10 - 7.12 (1H, m), 7.25 - 7.50 (9H, m), 7.74 (1H, I, J = 2.1 Hz), 7.76 (1H, s).		FAB+ 368(M+1)(30), 366(20), 329(10), 307(20).	C21H18CINO
45	BnO OMe	190.1 - 191.0	DMSO-46,300MH ₂ 3.88 (3H, 8), 5:20 (2H, s), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.31 - 7.50 (5H, m), 7.56 - 7.63 (5H, m), 7.73 (1H, dd, J = 8.8, 1.9 Hz), 7.78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.19 - 8.24 (2H, m), 8.27 (1H, d, J = 1.7 Hz), 10.24 (1H, s).			C28H22N2O4

-72-

	実施例	化合物	融点(℃)	ін ныяк (а) ураа	DR cm²	MS.	元業分析
	46	BnO OMA	203.0 - 204.1	DMSO-66.3008.0Hz 3.87 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.31 · 7.49 (5H, m), 7.56 · 7.64 (5H, m), 7.67 (1H, dd, J = 8.7, 2.1 Hz), 7.76 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.16 · 8.22 (2H, m), 8.37 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.34 (1H, s).		FAB+ 451(M+1)(65), 359(15), 238(35), 169(70).	C281422112CM
	47	BnO OMe	222.0 - 222.6	CDCB,300MHz 3.97 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 - 7.54 (1H, m), 7.68 (1H, s).		414(M+2)(100), 412(M)(100), 371(25), 307(25).	C2IHI8B/NO3
	48	BnO OMe	212.2 - 212.5	CDCB.300MHz 1.17 - 1.44 (5H, m), 1.68 - 1.96 (5H, m), 2.43 - 2.55 (1H, m), 3.97 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.91 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.27 - 7.53 (9H, m), 7.66 (1H, s).		PAB+ 416(M+1)(40), 371(3), 324(5), 307(20).	C27H29HO3
【表1な	1						<u> </u>

実統例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR cen ^{-t}	MS ,	元素分析
49	BnO OMe	237.6 - 238.2	DMSO-66,3000Hz 3.87 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.15 - 7.62 (17H, m), 7.79 (2H, d, J = 8.7 Hz), 10.13 (1H, s).		FAB+ 436(M+1)(20), 344(5), 308(5).	C29H25NO
50	BnO OMe	186.5 - 187.4	CDC13,300MHz 3.74 (2H, s), 3.97 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.46 (7H, m), 7.51 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.77 (1H, s).		FAB+ 373(M+1)(18), 355(3), 307(15).	C23H20N2C
51	BnO OMe	229.3 - 229.7	CDC13,300MHz 3.97 (3H, s), 5.24 (2H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.45 (6H, m), 7.50 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.76 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.87 (1H, s).		FAB+ 359(M+1)(10), 329(5), 307(20), 289(15).	C22H18N2C

実施例	化合物	融点(亡)	IH NMR (♂) ppm	IR cm²	мз	元素分析
_52	BnO OMe	198.0 - 198.3	CDC3,300MHs 3.97 (3H, s), 5.24 (1H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 3.25 - 7.59 (9H, m), 7.74 - 7.88 (7H, m), 7.95 (1H, s).			C28H23N04
53	BnO CIMe CONHPh	>260	DMSO-46.300MHz 3.88 GH, s), 5.20 (2H, s), 7.09 (1H, brt, J = 7.4 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.31 - 7.50 (7H, m), 7.59 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.63 (1H, dd, J = 8.4 2.0 Hz), 7.78 (2H, brd, J = 8.4 Hz), 7.92 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 8.0 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 10.13 (1H, s), 10.32 (1H, s).		FAB+ 453(M+1)(20), 360(10), 238(10), 169(20).	C28H24N2O4
54	BnO OMe	181.2 - 182.0	DMSO-65,300MHz 2.97 (6H, 6), 3.87 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.49 (7H, m), 7.55 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.59 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.82 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 10.20 (1H, s).		FAB+ 405(M+1)(100), 241(25), 167(25), 154(90).	C24H24H2O4

【表19】

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR czn⁴	MS	元素分析
55	Bno OMe	217.1 - 218.0 (dec.)	DMSO-66,300MHz 3.50 (4H, br), 3.61 (4H, br), 3.86 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.32 - 7.49 (7H, m), 7.55 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.59 (1H, dd, J = 8.8, 2.0 Hz), 7.83 (2H, J = 9.0 Hz), 10.21 (1H, s).		FAB+ 447(M+1)(40), 360(10), 238(30), 169(55).	C26H26N2O5
56	BnO OMB	> 250	DMSO-46,300MHz 2.39 - 2.50 (6H, m), 3.38 (2H, q, J = 6.2 Hz), 3.57 (4H, t, J = 4.6 Hz), 3.87 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.32 - 7.49 (5H, m), 7.56 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.84 (4H, brs), 8.28 (1H, brt, 6.2 Hz), 10.23 (1H, s)		FAB+ 490(M+1)(100), 403(30), 360(25), 241(30).	C28H31N3Q5
57	BnO OMe	216.5 - 217.7	DMSO-46,300MHs 3.85 (3H, 8), 5.18 (2H, s), 6.73 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 7.14 (1H, 8.9 Hz), 7.31 - 7.57 (9H, m), 9.18 (1H, s), 9.81 (1H, s),		PAB+ 350(M+1)(35), 241(15), 238(20), 154(100).	C21H19NO4

-74

奖施例	化合物	融点(℃)	iH NMR (∂) ppm	IR coor ⁴	MS	元素分析
58	BnO OMe	>222.5	DMSO-45,3009/Hz 3.85 (3H, s), 5.18 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 - 7.49 (5H, m), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.55 (1H, dd, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.64 - 7.75 (4H, m), 7.80 - 7.88 (3H, m), 10.15 (1H, s).		490(M+1)(25), 460(15), 289(15), 154(100).	CZTHZJNO6S
59	BnO OMe	172.3 - 173.5	DMSO-65,300MHz 2.21 (6H, s) 2.61 (2H, t, J = 5.8 Hz), 3.85 (3H, s), 4.02 (2H, t, J = 5.8Hz), 5.18 (2H, s), 6.92 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.30 - 7.49 (5H, m), 7.53 - 7.65 (4H, m), 9.92 (1H, s).		FAB+ 421(M+1)(40), 238(35), 169(60), 154(100).	C25H28N2O4
60	Bro OMa	173.9	CDCB,300MHz 2.56 - 2.60 (4H, m), 2.80 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.72 - 3.75 (4H, m), 3.95 (3H, s), 4.11 (2H, t, J = 5.7 Hz), 6.87 - 6.93 (3H, m), 7.26 - 7.46 (6H, m), 7.48 - 7.52 (3H, m), 7.68 (1H, br),		FAB+ 463(M+1)(80), 375(10), 241(15), 154(100).	C27H30N2O3

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (3) ppm	IR cm²	MS	元素分析
61	BnO OMe	178.4 - 178.7	CDCB,300MHz 2.91 (4H, s), 3.96 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.91 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.15-7.45 (14H, m), 7.51 (2H, dd,J = 3.3, 5.1 Hz), 7.68 (1H, s).		FAB+ 437(M)(40), 346(10), 307(15), 241(10).	C29H27NO3
62	BnO OMe	187.4 - 187.9	CDCB,300MHz 3.96 (3H, s), 3.97 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.90 (1H, d,J = 8.4 Hz), 7.17 - 7.54 (16H, m), 7.68 (1H, s).		FAB+ 723(M)(15). 307(20). 289(10).	C28H25N03
63	BnO OMe	174.5 -	CDCB,300MHz 3.94 (3H, s), 3.96 (3H, s), 5.23 (2H, s), 6.77 (1H, d, J = 9.3 Hz), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26-7.46 (7H, m), 7.51 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.64 (1H, s), 7.88 (1H, dd, J = 7.1,14.1Hz), 8.24 (1H, d, J = 2.4 Hz).		FAB+ 364(M)(80), 307(20), 273(18), 241(15).	C21H20N2O-

-75-

突絡例	化合物	搬查(C)	IH NAGR (8) ppm	IR cm ⁻¹	мѕ	元素分析
64	BnO OMe	208.5 - 209.3	CDCH:3004Hz 3.95 (3H, s), 5.22 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.45 (7H, m), 7.49 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.82 (1H, br), 8.25 (1H, br), 8.25 (1H, dd, J = 8.4, 2.1 Hz), 8.45 (1H, d, J = 2.1 Hz).		PAB+ 371(M+3)(20), 369(M+1)(30), 241(10), 154(100).	C20H17CIN2O 3
65	BNO COME	151.7 - 152.5	CDCT3.300MHz 1.30 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.95 (3H, s), 4.27 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.61 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.87 - 6.93 (3H, m), 7.26 - 7.46 (6H, m), 7.48 - 7.54 (3H, m), 7.67 (1H, br).		PAB+ 436(M+1)(80), 344(10), 241(25), 154(100).	C25H25N06
66	Bno OMe	235.5 235.7	DMSO-66.300MHz 1.13 - 1.42 (4H, m), 1.71 - 1.89 (4H, m), 3.27 - 3.44 (1H, m), 3.60 - 3.68 (1H, m), 3.80 (3H, s), 4.52 (1H, d, J = 4.5 Hz), 5.12 (2H, 5), 7.06 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.28 - 7.47 (6H, m), 7.98 (1H, d, J = 7.8 Hz).	3398, 3318, 2934, 1625, 1601, 1581.	FAB+ 356(M+1)(26), 169(100).	C21H25NO4 C, 70.96; H, 7.09; N, 3.94. C, 69.62; H, 7.12; N, 3.85

【表23】

実施例	化会物	胜点(°C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ^{-t}	MS	元素分析
67	MeO OMe	186.1 - 186.8	CDC3,300MHz 3.95 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.00 (3H, s), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.15 (1H, brt, J = 7.5 Hz), 7.32 - 7.48 (4H, m), 7.52 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.59 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.68 (1H, brd, J = 7.2 Hz), 8.08 (1H, br), 8.06 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.65 (1H, br).		FAB+ 407(M+1)(65), 314(20), 266(5), 165(100), 154 (40).	C23H22N2O5
68	CI OME		DMSO-66,300MHz 3.85 (3H, 8), 3.96 (2H, t, J = 5.3 Hz), 4.31 (2H, t, J = 5.4 Hz), 5.09 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 14.7 Hz), 7.09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.31 - 7.46 (5H, m), 7.52 - 7.58 (2H, m), 7.62 (2H, d, J = 8.7 Hz), 9.95 (1H, s).		PAB+ 412(M+1)(20), 391(5), 307(20).	C23H22CINO
69	OMe OMe		DMSO-46.300MHz 2.73 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3.90 (3H, s), 4.18 (2H, t, J = 5.9 Hz), 5.15 (2H, t, J = 5.9 Hz), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.39 - 7.58 (6H, m), 7.63 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.70 (2H, d, J = 8.7 Hz), 10.00 (1H, s).		PAB+ 421(M+1)(100), 328(10), 307(15), 238(20).	C25H28N2O4

-76-

突旋倒	化合物	Ma(C)	IH NMR (8) ppm	® cm⁴	MS	元岁分析
70	OMe OMe	171.0 171.3	DMSD-45,300MHz 2.72 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3.58 (2H, t, J=6.7Hz), 3.84 (3H, s), 4.15 (1H, t, J=5.2 Hz), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J=9.0 Hz), 7.10 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.33 - 7.47 (5H, m), 7.52 (1H, d, J=1.8 Hz), 7.58 (1H, dd, J=2.4,8.4 Hz), 7.64 (2H, d, J=9.0 Hz), 9.94 (1H, s).	-	PAB+ 463(M+1)(60), 460(25), 370(5), 295(5).	C27H30N2O5
71	, S S S S S S S S S S S S S S S S S S S		DMSD-45,300MHz 2.13 (3H, s), 2.30 (4H, brs), 2.69 (2H, t, J = 6.0 Hz), 3.83 (1H, s), 4.12 (2H, t, J = 5.2 Hz), 5.08 (2H, s), 6.99 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.51 (6H, m), 7.56 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.63 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s).		FAB+ 476(M+1)(35), 406(5), 307(5), 289(7).	C28H33N3O4
72	BnO OMe	235.8 - 236.0	DMSO-66,300%Diz 3.95 (3H, s), 5.29 (2H, s), 7.01 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.27 (1H, s), 5.30 (10H, m), 7.56 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.80 (1H, s), 10.33 (1H, s).		FAB+ 485(M+1)(20), 289(5). 238(15).	C28H24N2O6

実监例	化合物	計点(で)	1H NMR (ð) ppri	IR cm '	MS	元素分析
73	NO ₂ O OBn OMe	187.0- 187.5	CDC13,300MHz 1.18 - 1.53 (4H, m), 1.57 (2H, s), 2.09 - 2.22 (4H, m), 3.31 - 3.38 (1H,m), 3.92 - 4.00 (1H,m), 3.97 (3H, s), 4.56 (2H, s), 5.20 (2H, s) 5.49 (2H, d, J = 8.1 Hz), 6.87 (1H, s), 7.24 - 7.45 (10H, m), 7.65 (1H, s).		FAB+ 491(M+1)(15), 383(10), 307(10).	C28H20H206
74	BNO OMe	184.0 - 184.9	CDCB;300MHz 2.57 (4H, brt, J = 4.7 Hz), 2.79 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.73 (4H, brt, J = 4.7 Hz), 3.86 (3H, s), 4.11 (2H, t, J = 5.7 Hz), 5.22 (2H, s), 6.90 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 7.00 (1H, s), 7.32 - 7.50 (7H, m), 7.70 (1H, s).		FAB+ 508(M+1)(35), 460(10), 289(10), 154(100).	C27H29N3O7
75	BnO OMe	153.2 - 153.5	CDCB300MHz 3.85 (3H, 8), 5.07 (2H, 5), 5.14 (1H, 8), 5.2 (2H, br,s), 6.25 (1H, s), 6.97 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.02 (1H, s), 7.30 - 7.46 (12H, m), 7.71 (1H, s),		FAB+ 455(M+1)(20), 307(5), 256(100).	C28H26N2O4

突織例	化合物	MA(C)	· IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
76	AcNH O OBn BnO OMe	アモルファス	CDC13,000:dHs 2.15 (3H, s), 3.89 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.19 (1H, s), 7.00 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.05 (1H, s), 7.31 - 7.49 (11H, m), 7.80 (1H, s), 8.44 (1H, s), 10.93 (1H, s).		PAB+ 497(M+1)(15), 406(5), 308(5).	C30H28N2O5
77	MeO NHAc	アモル ファス	CDC13.300MHz 2.16 (3H, s), 3.87 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.09 (2H, s), 6.80 (1H, od, J = 3.0,7.5 Hz), 7.01 (1H, s), 7.12 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.28 - 7.45 (13H, m), 8.02 (1H, s), 8.34 (1H, s), 10.77 (1H, s).	-	FAB+ 497 (M+1)(60), 479 (8), 460 (15).	C30H28N2O3
78	NO ₂ O OMe	176.4 - 176.7	DMSO-d5,300MHz 2,72 (6H, s), 2.65 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.93 (3H, s), 4.19 (2H, t, J = 5.7 Hz), 5.08 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.23 (1H, s), 7.32 - 7.45 (5H, m), 7.56 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.72 (1H, s), 10.33 (1H, s).		PAB+ 466(M+1)(50), 464(35), 448(10), 326 (10).	C24HZ7N3O6

溴旋例	化合物	胶点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元素分析
79	NO ₂ O N C ₂ H _a Ph	144.8 - 145.3	CDCB,300MHz 2.36 (6H, s), 2.81 (2H, t, J = 5.7 Hz), 2.92 (4H, s), 3.96 (3H, s), 4.19 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.99 (1H, s), 7.16 - 7.31 (7H, m), 7.39 (1H, s), 7.50 (2H, d, J = 6.9 Hz), 7.69 (1H, s).		FAB+ 463(M+1)(20), 308(5), 307(20), 289(10).	C26H29N3O3
80	NO ₂ O OBn	182.6 - 183.1	DMSO-46.300MHz 2.15 (3H, s), 2.32 - 2.52 (8H, br), 2.71 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.92 (3H, s), 4.22 (2H, t, J = 5.9 Hz), 5.08 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.23 (1H, s), 7.31 - 7.45 (5H, m), 7.56 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.75 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.75 (1H, s), 10.33 (1H, s).		FAB+ 521(M+1)(20), 502(10), 396(5), 380(5).	C28H32N•06
81	BnO OMe	198.0 - 201.7 (dec.)	CDCB.300MHz 3.66 (2H, brd, J = 5.7 Hz), 3.88 (3H, s), 4.99 (1H,brdd,J=17.2,1.7Hz), 5.06 (2H, s), 5.11 (1H,brdd,J=10.2,1.7Hz), 5.16 (2H, s), 6.13 (1H, m), 6.91 (1H, d, J = 8.6 Hz), 6.96 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.25 - 7.50 (14H, m).		FAB+ 480(M+1)(25), 389(5), 308(10), 154(100).	C31H29N04

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	CR cess*	. M2	元素分析
. 82	BnO OMe OMe	198.9 - 199.5	CDC3;300MHz 1.90 (3H,d,J=6.6Hz), 3.80 (3H, s), 5.06 (2H, s), 5.17 (2H, s) 6.27 (1H, dd, J = 7.6,15.7Hz), 6.62 (1H, d, J = 16.2 Hz), 6.93 (1H, dd, J = 8.2,22.1Hz), 7.34 - 7.47 (14H, m).		FAB+ 480(M+1)(20), 307(20), 281(15), 198(5).	C311/29NO4
83	BnO OMe	165,2 - 166,3	CDC13,3006(Hz 3.97 (3H, s), 5.11 (2H, s), 5.27 (2H, s), 6.83 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.07 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.13 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.19 (1H, d, J = 7.2 Hz), 7.29 - 7.50 (12H, m), 8.18 (1H, d, J = 8.7 Hz).		FAB+ 464(M+1)(60), 372(20), 289(10), 154(100).	C30E25NO-
84	H ₂ N OMe	181.0 - 181.4	CDC3,300MHz 3,92 (3H, s), 4.15 (2H, s), 5.07 (2H, s), 6.69 (1H, d, J = 8.1 Hz), 6.97 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.24 (1H, dd, J = 1.9, 8.1 Hz), 7.32 - 7.46 (5H, m), 7.52 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.63 (1H, s).		FAB+ 349(M+1)(38), 307(30), 289(20).	C21H20M20

実施例	化合物	B.4(C)	1H NMR (3) ppm	IR cm-	MS	元潔分析
85	Ph Dome OBn					
86	Bn N OMe	210.2 - 210.7	DMSO-46,300MHz 3.31 (3H, s), 4.41 (2H, d, J = 6.6 Hz), 5.07 (2H, s), 6.23 (1H, t, J = 5.8 Hz), 6.44 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7.46 (12H, m), 7.60 (2H, d, J = 8.7 Hz), 9.66 (1H, s).		FAB+ 439(M+1)(30), 391(5), 307(25).	C28H26N2O3
87	Me ₂ N OMe	127.5 - 127.8	DMSO-46,300MHz 2.79 (6H, s), 3.87 (3H, s), 5.09 (2H, s), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.00 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.33 - 7.47 (6H, m), 7.54 (1H, dd, J = 1.9,8.3 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.89 (1H, s).		FAB+ 377(M+1)(55), 307(20), 289(15), 238(30).	C23H24N2O3

実监例	化合物	ELAC(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元宴分析
88	H ₂ N OM6	154.5 - 154.9	CDC13,000MHz 2.91 (4H, s), 3.92 (3H, s), 4.17 (2H, s), 6.70 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.14 - 7.30 (10H, m), 7.44 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.53 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.69 (1H, s).		FAB+ 347(M+1)(50), 307(20), 255(10).	C22H22N2O2
89	BnO OMe	>150	DMSO-66300MHz 3.84 (3H, s), 4.95 (2H, s), 5.17 (2H, s), 6.54 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.31 - 7.54 (9H, m), 9.69 (1H, s).		FAB+ 349(M+1)(35), 347(25), 271(10).	C21H20N2O3
90	BnO OMe	182.8 - 183.3	CDC33,300MHz 3.84 (3H, s), 4.26 (2H, d, J = 6.3 Hz), 5.16 (2H, s), 6.10 (1H, t, J = 5.6 Hz), 6.56 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.11 - 7.53 (15H, m), 9.70 (1H, s).		FAB+ 439(M+1)(30), 361(3), 344(B), 252(20).	C28H26N2O3

【表31十

実施例	化合物	脱点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
91	BnO OMe	168.8 - 169.1	DMSO-46.300MHz 3.83 (3H, s), 4.67 (4H, s), 5.16 (2H, s), 6.67 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.23 - 7.52 (19H, m), 9.76 (1H, s).		FAB+ 529(M+1)(35), 451(10), 436(15), 359(8).	C35H32N2O3
92	BnO OMe	>280	DMSO-66,300MHz 3.87 (3H, s), 5.19 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 - 7.60 (10H, m), 7.73 (2H, d, J = 1.8 Hz), 7.96 (1H, d, J = 7.2 Hz), 10.07 (1H, s), 10.24 (1H, s).		FAB+ 453(M+1)(40), 307(15), 338(25), 169(55).	C28H24N2O4
93	Br O OBn	205.9 - 206.6	DMSO-65.300MHz 3.81 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.17 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.14 (1H, s), 7.29 - 7.46 (11H, m), 7.60 (2H, d, J = 9.0 Hz), 10.06 (1H, s).		FAB+ 520(M+2)(45), 519(M+1)(35), 518(M)(50), 460 (20).	C28H24B-NO4

【表32】

実施例	化合物	融資(で)	1H MAGE (8) ppea	IR cm²	MS	元素分析
94	B _{NO} OMe	>230 (dec.)	DMSO-65.300MHz 3.98 (3H, s), 5.19 (2H, s), 5.27 (2H, s), 7.21 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.30 - 7.55 (13H, m), 7.61 (1H, s), 8.59 (1H, s).		FAB+ 465(M+1) (100),387(5), 374(30).	C29H24N2O4
95	OMa COBn	124,4 - 124,6	CDC3,300MHx 3.89 (3H, s), 3.93 (3H, s), 5.07 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.57 (1H, s), 6.96 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.27 - 7.46 (10H, m), 7.55 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.83 (1H, s), 9.67 (1H, s),		FAB+ 470(M+1)(55), 379(5), 307(5), 271(100).	C29H27NO3
96	O ₂ N OBn N H	176.8 - 177.3	DMSO-d5,300MHz 4.02 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.20 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 8.7Hz), 6.79 - 7.47 (10H, m), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.90 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.00 (1H, d, J = 2.0 Hz), 10.27 (1H, s).		FAB+ 485(M+1)(20), 406(5), 322(5), 307(10).	C28H24N2O6

	実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm.	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
	97	MeO NO ₂ COOEt	184.8 - 185.5	CDCH,300MHz 1.39 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.54 - 1.90 (8H, m), 3.95 (3H, g, J = 7.1 Hz), 5.07 - 5.12 (1H, m), 7.00 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.39 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.39 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.84 (1H, br), 8.01 (2H, d, J = 8.8 Hz).		429(M+1)(40), 383(10), 360(10), 289(15), 196(40), 154(100), 136(65).	C22H24N2O7
	98	MeO N COOEt	146.7 - 147.2	CDC13,300MHz 1.42 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.55 - 1.82 (5H, m), 1.90 - 2.13 (3H, m), 2.23 (3H, s), 3.97 (3H, s), 4.43 (2H, q, J = 7.1 Hz), 5.09 - 5.20 (1H, m), 7.11 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.99 (1H, d, J = 8.9 Hz), 8.23 (2H, d, J = 8.5 Hz),		PAB+ 423(M+1)(100), 354(10), 360(35), 289(10), 154(50), 136(30).	C24H25N2Q5
【宏 3 4	99	MeO OMe	212.9 - 214.0	CDC13,300MHz 3.962 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.09 (3H, s), 5.08 (2H, s), 6.90 - 7.04 (3H, m), 7.29 - 7.48 (6H, m), 7.56 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.71 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.73 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.87 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.92 (1H, br).	٠	PAB+ 511(M+1)(80), 412(10), 312(100), 284(20).	C30H26N2O6

	実施例	化合物	野草(C)	ін ммк (∂) ррт	IR cm ⁴	· MS	元素分析
	100	OMe O	227.2 - 228.6	CDCB.300MOH: 4.12 CJH, s), 5.09 CZH, s), 7.01 (2H, brd, J = 9.3 Hz), 7.30 - 7.47 (4H, m), 7.50 - 7.59 (7H, m), 7.76 (1H, d.) = 0.9 Hz), 7.81 (1H, b.), 8.28 - 8.31 (2H, m).		PAB+ 451(M+1)(50), 371(5), 252(20), 154(100).	C28H22N2O4
	101	MtsO OMe	198.9 - 199.8	CDCU,300MHs 3.86 (3H, 8), 3.87 (3H, 8), 4.05 (3H, 8), 4.23 (2H, 8), 5.08 (2H, 8), 6.84 (1H, d, J = 8.1 Hz), 6.90 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 -7.46 (5H, m), 7.48 (1H, d, J = 1.4 Hz), 7.53 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.68 (1H, d, J = 1.4 Hz), 7.73 (1H, br),		FAB+ 525(M+1)(10), 460(5), 371(5), 289(15), 154(100).	C31H28N2O6
【表 3 5	· 102	OMB OMB	187.8 - 188.1	DMSO-66,300MHz 3.88 (3H, \$), 5.09 (2H, \$), 5.35 (2H, \$), 6.99 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.34 - 7.66 (14H, m), 10.88 (1H, \$).		FAB+ 484(M+1)(25), 286(25), 256(15).	C28H24N2O6

	実施例	化合物	股点(C)	iH NMR (å) ppm	iR cm ⁻¹	MS .	元素分析
	103	OMe OMe	175.6- 175.8	DMSO-46,300MHz. 3.71 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.17 (2H, s), 6.44 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 - 7.49 (11H, m), 7.56 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.74 (1H, s).		FAB+ 455(M+1)(30), 364(10), 289(10).	C28H26N2O4
	104	BnO NHAc MeO	188.7 - 189.8	CDC3,300MHz 2.18 (3H, s), 3.91 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.76 (1H, dd, J = 8.7 Hz), 6.89 (1H, dd, J = 9.0 Hz), 7.08 (1H, brd, J = 9.0 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.31 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.32 (-7.49 (11H, m), 7.83 (1H, s), 8.31 (1H, s).		495(M-1)(50), 458(40), 305(40).	C30H28N2O5
3 6	105	BnO NHAc OBn	155.1 - 156.5	CDCB,300MHz 2.11 (3H, 8), 3.92 (3H, s), 5.15 (2H, s), 5.16 (2H, s), 6.82 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 - 7.08 (3H, m), 7.27 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.31 - 7.47 (11H, m), 8.19 (1H, s), 8.42 (1H, dd, J = 7.1, 2.4 Hz), 8.48 (1H, s).		FAB- 495(M-1)(90), 458(45), 305(45)	C30H28N2O5

-82-

(表3 0)

突旋何	化合物	砂点(で)	. 1H NMR (д) ppm	DR can ³	MS	元素分析
106	BnO NH OMe O OEt	168.0 168.5	CDC13,300MHz 1.23 (3H, t, J = 6.9 Hz), 3.91 - 3.98 (3H, m), 4.16 (2H, q, J = 14.4 Hz), 5.06 - 5.10 (2H, m), 5.17 - 5.24 (2H, m), 6.88 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.95 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.07 - 7.85 (13H, m), 8.03 - 8.29 (1H, m).		PAB+ 527(M+1)(10), 460(5), 400(5).	C31H30R2O6
107	MeO NO ₂ OMe	182.0 - 182.2	3.85 (3H, s), 3.97 (3H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.35 - 7.46 (6H, m), 7.56 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.67 (1H, d, J = 8.7 Hz), 10.39 (1H, s).		FAB+ 409(M+1)(35), 308(10), 210(35).	C22+D20192O6
108	O OBn MeO NH ₂	194.0 - 194.6	CDC3.300MHz 3.84 (3H, s), 3.91 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.81 (2H, s), 6.32 (1H, d, J = 8.9 Hz), 6.99 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.23 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.37 - 7.46 (6H, m), 7.57 (1H, s).		FAB+ 379(M+1)(25), 307(20), 288(15).	C22H22N2O4

【表37】

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	мз	元素分析
109	MeO NH ₂ COOEt	135.8 - 136.3	CDC3,300MHz 1.40 (3H, t, J = 7.3 Hz), 3.83 (3H, s), 3.90 (3H, s), 4.37 (2H, q, J = 7.2 Hz), 5.83 (2H, br), 6.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.65 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.85 (1H, br), 8.04 (2H, d, J = 9.3 Hz).		FAB+ 345(M+1)(40), 344(M)(50), 299(5), 180(100), 154(35).	C18HZIMZOS
110	MeO OMe OMe		CDC13,300MHz 3.83 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.97 (3H, s), 5.89 (2H, br), 6.33 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.57 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.72 (1H, d, J = 8.2, 1.8 Hz), 8.51 (1H, d, J = 8.5 Hz), 8.52 (1H, br).		FAB+ 361(M+1)(20), 360(M)(30), 289(15), 180(70), 154(100), 136(80).	C18H20N2O6
111	MeO NH2 OMe	214.5 - 215.4	CDCI3.300MHz 3.84 (3H, \$), 3.91 (3H, \$), 4.00 (3H, \$), 5.08 (2H, \$), 5.91 (2H, br), 6.35 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.99 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.29 (1H, d, 9.0 Hz), 7.31 - 7.46 (5H, m), 7.52 - 7.59 (3H, m), 7.75 (1H, br), 8.52 (1H, br), 8.54 (1H, d, J = 9.0 Hz).		PAB+ 528(M+1)(25), 527(M)(30), 460(10), 329(15), 289(20), 180(50), 154(100).	C30H29N3O6

实施多	化合物	の道路	1H NMR (#) ppm	DR can ^a	MS	元素分析
112	MeO OMe OMe	167.5- 169.0	CDC3,300,014. 3.91 (3H, s), 3.95 (6H, s), 3.98 (3H, s), 7.05 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.45 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.55 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 8.6, 2.0 Hz), 8.46 - 8.49 (2H, m).		PAB+ 391(M+1)(20). 359(10). 314(5).	C18H18N2O8
113	BnO MeO	164.0 - 164.5	CDCB;300MHz 2.28 (3H, s), 4.08 (3H, s), 5.12 (2H; s), 5.29 (2H, s), 7.08 - 7.17 (5H, m), 7.31 - 7.49 (10H, m), 7.96 (1H, d, J = 8.9 Hz).		FAB+ 479(M+1)(35), 387(20), 220(10), 154(100).	C30H25N2O4
表 3 9]	HO N N OH	>250	DMSO-46,300MHz 2.13 (3H, s), 3.91 (3H, s), 6.88 (2H, brd, J = 8.7 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.16 (2H, brd, J = 8.7 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.7 Hz), 9.77 (1H, br), 10.03 (1H, br).		PAB+ 299(M+1)(20), 289(10), 220(5), 154(100).	C16H14N2O4

•	突	化合物	独立(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
	115	HO NO OH	>250	DMSO-d6,300MHz 2.12 (3H, s), 3.91 (3H, s), 6.94 (1H, brt, J = 7.6 Hz), 6.98 - 7.05 (2H, m), 7.23 (1H, dd, J = 7.8, 1.5 Hz), 7.31 (1H, bn, J = 7.8 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.7 Hz), 9.98 (1H, br).	,	FAB+ 299(M+1)(100), 284(10), 185(30), 134(10).	C16H14N2O4
	116	HO NO	222.3 - 222.6	DMSO-d6,300MHz 2.13 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.90 (2H, s), 7.04 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.07 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.31 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 7.68 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.41 (1H, br).		FAB+ 313(M+1)(100), 298(10), 283(10), 185(10).	C17H16N2O4
【表40	117	HO NO OH	249.3 (dec.)	DMSO-46,300MHz 2.30 (3H, s), 3.90 (3H, s), 6.74 (1H, t, J = 2.1 Hz), 6.78 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 6.89 (1H, dd, J = 8.0, 2.0 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.32 (1H, t, J = 8.7 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.7 Hz), 9.80 (1H, br), 10.11 (1H, br).		FAB+ 299(M+1)(35), 289(15), 220(5), 154(100).	C16H14N2O4

実施例	化合物	起 连(C)	1H NMR (8) ppm	IR cro*	· MS	元潔分析
118	MeO N OH	アモルファス			PAB+ 299(M+1)(35), 290(60), 273(18).	C16H14N2O4
119	HO NO OH	アモルファス	DMSO-45,300MHz 2.09 GH, s), 3.86 (3H, s), 6.72 (1H, t, J = 1.5 Hz), 6.75 - 6.78 (1H, m), 6.87 - 6.91 (1H, m), 6.95 (1H, s), 7.33 (1H, t, J = 7.5 Hz), 7.39 (1H, s), 9.80 (1H, s), 10.29 (1H, s).		FAB+ 299(M+1)(30), 289(15), 220(5).	C16H14N2O4
120	MeO N OH	>250	DMSO-65300MHz 2.06 (3H, s), 3.85 (3H, s), 6.87 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 (1H, s), 7.12 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.37 (1H, s), 9.73 (1H, s), 10.22 (1H, s).		FAB+ 299(M+1)(20), 271(18), 185(100).	C16H14N2O4

【表41】

	突旋例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	MS	元素分析
	121	BnO N OBn	141.5 - 147.6 (dec.)	CDCB.300MHz 4.05 (3H, s), 5.05 (2H, m), 5.26 (2H, s), 6.79 - 6.83 (2H, m), 7.05 - 7.09 (1H, m), 7.09 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.26 - 7.45 (11H, m), 7.93 (1H, d, J = 8.9 Hz).		FAB+ 479(M+1)(25), 387(15), 307(20).	C30H26N2O4
	122	BnO N OBn	136.5 - 137.4	CDCB,300MHz 2.26 (3H, s), 4.08 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.07 - 7.14 (3H, m), 7.20 - 7.25 (5H, m), 7.29 - 7.50 (7H, m), 7.97 (1H, d, J = 8.9 Hz).		FAB+ 479(M+1)(65), 391(25), 307(20).	C30H26N2O4
【表42	123	MeO N OBn		CDCB_300MH ₂ 2.20 (3H, s), 3.97 (3H, s), 5.12 (2H, s), 5.28 (2H, s), 7.10 - 7.17 (5H, m), 7.32 - 7.49 (10H, m), 7.60 (1H, s).		FAB+ 479(M+1)(35), 460(5), 387(10), 307(15).	C30HZ6N2O4

	実施領	化合物 。	融点で	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	· MS	元素分析
	124	MeO N OBn	アモルファス	CDCB,30080Hz 2.17 (3H, s), 3.98 (3H, s), 5.09 (2H, d, J = 6.0 Hz), 5.29 (2H, s), 6.85 (2H, t, J = 3.0 Hz), 7.08 - 7.12 (2H, m), 7.33 - 7.49 (8H, m), 7.61 (1H, s).		FAB+ 479(M+1)(20), 391(15), 307(18).	C30H26N2O4
	125	MeO N N OBn	223,1 - 224,2	DMSO-45,300MHz 2.18 (3H, s), 3.91 (3H, s), 3.94 (3H, s), 5.18 (2H, s), 7.17 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.30 - 7.51 (8H, m), 7.86 (1H, d, J = 8.9 Hz).		FAB+ 403(M+1)(100), 387(10), 312(15).	C2AH22N2O4
	126	O COOEt NO OMe	168.5 - 169.4	CDC1300MHz 1.42 GH, t, J = 7.1 Hz), 2.26 GH, s), 4.01 GH, s,), 4.07 GH, s), 4.43 (2H, q, 7.1 Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.5 Hz), 8.03 (1H, d, J = 8.5 Hz), 8.23 (2H, d, J = 8.5 Hz).		PAB+ 369(M+1)(50), 350(10), 289(15), 154(35), 136(75).	C20H20N2O5
【表43	}						

実施例	化合物	酸点(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm³	MS	元素分析
127	MeO OMe OMe	205.0- 206.0	CDC13,00MHz 2.23 (3H, s), 3.87 (3H, s), 3.97 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.08 (3H, s), 7.11 (1H, d, J = 9.6 Hz), 7.30 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.76 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.81 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz), 8.03 (1H, d, J = 9.0 Hz).		FAB+ 385(M+1)(100), 369(15), 326(5).	C20H20N2O6
128	Meo OMe OMe	179- 189.5	CDCB.300MHz 2.19 (3H, s), 3.65 (3H, s), 4.02 (3H, s), 4.09 (3H, s), 5.05 (3H, s), 6.93 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.13 (1H, d, J = 6.3 Hz), 7.15 (1H, d, J = 7.2 Hz), 7.26 - 7.57 (7H, m), 7.63 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.08 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.68 (1H, s).		FAB+ 522(M+1)(100), 462(30), 373(10).	.C32H29N3O6
129	BnO MeO	155.0 - 155.3	CDCB.300MHz 4.09 (3H, 8), 5.13 (2H, 8), 5.30 (2H, 8), 7.10 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.30 - 7.49 (12H, m), 8.06 (1H, d, J = 9.3 Hz), 8.10 (1H, s).		FAB+ 465(M+1)(60), 460(15), 373(5), 307(25).	C29H24N2O4

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (∂) ppm	IR cm²	MS	元素分析
130	MaO OMe COOMe		CDC13.5008HLs 3.87 (3H, 8), 3.96 (3H, 8), 4.01 (3H, 8), 4.07 (3H, 8), 7.17 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.41 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.75 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 8.0, 1.7 Hz), 7.92 (1H, 8), 8.10 (1H, d, J = 9.0 Hz).		PAB+ 371(M+1)(55), 341(30), 277(15), 185(100).	C19H18N2O6
(31	Meo OMe OMe		CDC3,300MHz 3.83 (3H, a), 4.03 (3H, s), 4.09 (3H, s), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, I = 9.0 Hz), 7.20 (1H, d, I = 9.0 Hz), 7.30 - 7.49 (7H, m), 7.59 (2H, d, I = 9.0 Hz), 7.63 (1H, d, I = 1.8 Hz), 7.93 (1H, s), 8.03 (1H, br), 8.13 (1H, d, I = 8.9 Hz).		FAB+ 538(M+1)(40), 460(10), 339(10), 289(15), 154(100).	C31H27N3O6
132	BnO OMe NO	>230	CDCI_HOMHz 3.98 (3H, 8), 5.10 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.88 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.09 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.35 - 7.45 (10H, m), 7.84 (1H, d, J = 9.1 Hz), 8.35 (1H, s).		FAB+ 481(M+1)(20), 391(10), 307(15).	C29H24N2O5

【表45】

	突絡例	化合物	(27)克網	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁴	мs	元素分析
	133	MeO N O OBn	>250	DMSO-46,300MHz 3.78 (3H, s), 3.93 (3H, s), 5.16 (2H, s), 7.00 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.08 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.37 - 7.50 (5H, m), 7.69 (1H, d, J = 9.0 Hz), 10.99 (1H, s).		FAB+ 405(M+1)(20), 389(5), 253(10).	.C23H20N2O5
	134	O ₂ N O OBn O ₀ N O OBn O ₀ N O OBn	>250	CDCH_300MHz 3.95 (3H, s), 5.11 (2H, s), 5.24 (2H, s), 7.10 - 7.21 (4H, m), 7.34 - 7.46 (10H, m), 8.42 (1H, s), 8.89 (1H, s).	-	FAB+ 526(M+1)(18), 479(3), 307(20), 289(10).	C29H23N3O7
	135	BnO OMe NOO		DMSO-46,300MHz 3.83 (3H, 6), 5.16 (2H, 3), 5.32 (2H, 5), 7.07 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.34 - 7.52 (10H, m), 7.58 (1H, 8), 11.39 (1H, s).		FAB+ 526(M+1)(40), 510(18), 496(10), 437(10).	C29H23N3O7
【表46	}1	<u> </u>					

実施例	化合物	数点(C)	1H MMR (8) ppm	DR con ⁴	MS	元素分析
136	MeO OMe H	239.7 - 240.7	CDC3,3000Hz 1.40 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.94 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.10 (2H, q, J = 7.1 Hz), 6.85 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.38 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.87 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.19 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.44 (1H, br).		FAB+ 371(M+1)(65), 370(M)(20), 289(15), 154(100), 136(65).	C19H1EN2O6
137	MeO NO O	183.8 - 184.6	CDC3,300MHz 1.40 (3H, t, J = 8.5 Hz), 1.61 - 1.92 (8H, m), 3.98 (3H, s), 4.40 (2H, q, J = 7.1 Hz), 5.09 - 5.14 (1H, m), 6.84 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.38 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.85 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.09 (1H, br), 8.19 (2H, d, J = 8.6 Hz).		FAB+ 425(M+1)(55), 356(20), 289(15), 154(100), 136(60).	C23H24N2O6
138	MeO OMe N OMe	229 <i>.</i> 5- 230.0	CDCB_300MHz 3.86 (3H, s), 3.89 (3H, s), 3.94 (3H, s), 3.98 (3H, s), 5.83 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.73 (1H, d, J = 1.6, 8.0 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 1.6, 8.0 Hz), 7.87 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.69 (1H, s).		FAB+ 387(M+1)(58), 355(15), 307(15).	C19H18N2O7

突旋例	化合物	股点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
139	M _O O OMe OMe	280.0- 281.0	DMSO-46,300MHz 3.80 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.95 (3H, s), 5.11 (2H, s), 7.01 - 7.05 (4H, m), 7.33 - 7.73 (10H, m), 10.21 (1H, s), 11.07 (1H, s).		FAB+ 554(M+1)(25), 462(5), 355(80).	C31H27N3O7
140	BnO OMe H O	195.5 - 196.3	CDCB,300MHz 3.94 (3H, s), 4.26 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.26 - 7.43 (12H, m), 7.73 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.09 (1H, s).		FAB+ 495(M+1)(15), 403(5), 307(15).	C30H26N2OS
141	O OBn O OMe	189.1 - 189.4	CDCB.300MHz 3.95 (3H, s), 4.30 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.92 (2H, dd, J = 9.0 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.11 (1H, t, J = 5.2 Hz), 7.30 - 7.46 (11H, m), 7.75 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.09 (1H, s).		495()4+1)(35), 402(5), 307(30).	C30H26N2O5

	化合物	設成の	1H NMR (8) ppm	IR cm⁴	MS	元素分析
142	OMa H O	187.0 - 187.5	DMSO-65,300MHz 3.88 (3H, s), 4.15 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.07 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.25 - 7.46 (10H, m), 9.70 (1H, s).		389(M+1)(25), 307(18), 289(15).	C21H20H2O4
143	PH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	210.0 - 210.3	DMSO-66300MHz 4.88 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.97 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7.46 (10H, m), 7.53 (1H, dd, J = 1.9, 8.6Hz), 7.58 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.61 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.98 (1H, s).	3421, 1698, 1640, 1615.	FAB+ 465(M+1)(42), 391(10), 238(28), 169(32), 154(100).	C29H240H2O4 理論値 C, 74.99% 比, 5.21% N; 6.03% 分析値 C, 74.95% H; 5.25% N: 6.03%
144	F COBn	202.5-	DMSO-66.300MHz 4.90 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.23 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.07 - 7.18 (4H, m), 7.32 - 7.46 (5H, m), 7.55 - 7.65 (4H, m).		FAB+ 483(M+1)(65), 460(5), 284(18).	C29H23FN2O4

145			DMSD-d6.300MHz			
145	O _{ZN} COBn	214.1 - 214.7	4.92 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.36 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.28 - 7.47 (5H, m), 7.53 - 7.66 (6H, m), 8.21 (2H, d, J = 9.0 Hz), 10.01 (1H, br).		FAB+ 510(M+1)(25), 460(10), 391(5), 311(10), 238(15), 169(20), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
146	OBn NO ₂	151.7 - 152.5	CDCH_300MHz 4.81 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.29 (2H, s), 6.89 (1H, d, 8.4 Hz), 6.97 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.29 - 7.62 (12H, m), 8.12 - 8.19 (2H, m).		PAB+ 510(M+1)(35), 460(10), 371(10), 289(10), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
147	NC CONTO	224.5- 226.5	DMSO-46,300Mbz 4.97 (2H, a), 5.15 (2H, s), 5.37 (2H, s), 7.05 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.36 - 7.71 (11H, m), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 10.07 (1H, s),	•	PAB+ 490(M+1)(3), 412(3), 371(3).	C30H23N3O4

哭遊例	化合物	M点(C)	ін кмж (д) ррш	IR cm²	MS	元業分析
148	NC CONTRACTOR OF THE CORN	187.5- 188.0	DMSO-05,300MHz 4.92 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.46 (1H, m), 7.75 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.82 (1H, s), 10.00 (1H, s).		FAB+ 490(M+1)(13), 307(5), 291(18).	C30E23N304
149	Meo Color	165 - 167	DMSO-65,300MHz 3.71 (3H, s), 4.86 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.92 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.95 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.24 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.29 - 7.47 (5H, m), 7.53 (2H, d, J = 9.1 Hz), 9.98 (1H, br).		FAB+ 495(M+1)(40), 453(10), 369(10), 296(10), 185(45).	C301426N2O5
150	OMe OMe		DMSO-66,300MHz 3.23 (3H, s), 4.88 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.80 - 6.89 (3H, m), 6.98 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.25 (1H, t, J = 7.9 Hz), 7.29 - 7.48 (5H, m), 7.56 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.59 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.63 (2H, d, J = 9.1 Hz), 9.99 (1H, br).		FAB+ 495(M+1)(50), 296(20), 185(10), 176(15).	C30H26N2O5

٠.	実施例	化合物	脱点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
	151	OMB NH OBN	143 - 145	DMSO-46,300MHz 3.89 (3H, s), 4.88 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.09 (2H, s), 6.93 - 7.00 (4H, m), 7.06 (1H, brt, J = 7.1 Hz), 7.06 (1H, brt, J = 8.6 Hz), 7.30 - 7.47 (5H, m), 7.55 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.60 - 7.65 (3H, m), 9.99 (1H, br),		FAB+ 495(M+1)(50), 296(35), 185(20), 169(65), 121(100).	C30H26N2O5
	152	F N OBn	185.0- 186.0	DMSO-46,30080Hz 4.77 (2H, s), 5.05 (2H, s), 5.25 (2H, s), 6.95 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.04 - 7.51 (14H, m), 7.65 (1H, s).		FAB+ 483(M+1)(40), 460(8), 307(20).	C29H23FN2O4
【表 5 2	153	CN N O OBn	167.0- 167.5	DMSO 46,300MHz 4.90 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.37 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 - 7.51 (7H, m), 7.58 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.62 - 7.68 (4H, m), 10.03 (1H, s)		FAB+ 490(M+1)(35), 460(8), 371(15).	C30H23N3O4

	実施例	化合物	E4.A(*C)	- IH NMR (8) ppm	DR can⁴	MS	元繁分析
	154		179.0- 179.5	DMSO-06,300Mth 4.87 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.13 - 7.19 (3H, m), 7.31 - 7.45 (4H, m), 9.99 (1H, s).		483(M+1)(20), 461(8), 277(10).	C29HZ3FN2O4
	155	Br. N.	191.0- 191.8	CDC13,300MHz 1.00 - 1.40 (5H, m), 1.68 - 1.90 (6H, m), 3.74 (2H, d, J = 6.3 Hz), 4.78 (2H, sh, 5.20 (2H, sh, 6.87 (2H, bad, J = 9.0 Hz), 6.95 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.37 (5H, m), 7.40 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.46 (2H, bad, J = 8.9 Hz), 7.49 (1H, dJ, J = 8.9 Hz), 7.49 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.57 (1H, br).		FAB+ 471(M+1)(25), 374(5), 263(10), 289(10), 266(35), 154(80), 136(100).	C29H30N2O4
【表53	156		172.5- 173.0	CDCB_300MHz 1.01 (3H, s), 1.03 (3H, s), 1.58 (2H, s), 2.03 - 2.11 (1H, m), 3.70 (2H, d, J = 6.3 Hz), 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.88 (2H, d, J = 9.3 Hz), 6.88 (2H, d, J = 9.4 Hz), 7.23 - 7.50 (9H, m), 7.61 (1H, s).		PAB+ 431(M+1)(100), 374(10), 282(5).	C26H26N2O4

実	施例	化合物	BLAC(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ¹	MS	元妻分析
	57	Ph O O O	176.8 - 177.2	DMSO-d6,300MHz 2.90 (4H, s), 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.12 - 7.38 (12H, m), 7.40 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.40 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.62 (1H, s),	3444, 1698, 1646, 1614	FAB+ 463(M+1)(18), 371(10), 266(25), 154(100).	C30H26N2O3
1	58	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	197.9 - 198.8	CDC13.300MHa 1.41 (3H, t, J = 1.4 Hz), 4.02 (2H, q, J = 1.4 Hz), 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.88 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 6.95 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7.37 (5H, m), 7.40 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.47 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.50 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.57 (1H, br).		403(M+1)(35), 266(20), 176(10), 154(100), 136(80).	C24H22N2O4
12	59	Ph O NO	209.0- 210.0	DMSO-46,3004Hz 3.03 - 3.06 (4H, m), 3.70 - 3.74 (4H, m), 4.87 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.90 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.36 (5H, m), 7.52 - 7.60 (4H, m), 9.93 (1H, s).		FAB+ 444(M+1)(45), 369(5), 353(10),	C26H25N3O4

実施例	化合物	設成(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	M5	元素分析
160	Ph N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	: 160.5- 162.0	CDC3,300MHz 1.03 (3H, t, J = 7.4 Hz), 3.90 (2H, t, J = 6.6 Hz), 6.87 (2H, d, J = 9.0), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.23 - 7.50 (9H, m), 7.70 (1H, s).		FAB+ 417(M+1)(85), 387(8), 325(5).	CZSHDANZOA
161	Ph N Ph	128.7 - 127.5	CDC3,300MHz 1.51 (2H, dq,J = 3.6,11.5 Hz), 1.92 - 2.04 (2H, m), 2.16 (2H, dt, J = 23,11.5 Hz), 2.77 - 2.88 (2H, m), 3.50 (2H, s), 3.87 - 4.03 (1H, m), 4.75 (2H, s), 5.18 (2H, s), 5.83 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 - 7.36 (11H, m), 7.38 (1H, d, J = 2.1 Hz).	3432, 2944, 2798, 1697, 1627.	FAB+ 456(M+1)(83), 266(34), 172(55), 154(100).	C28H29N3O3
162	Ph N O	122.4 - 122.8	CDCH.300MHz 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.93 - 7.13 (5H, m), 7.22 - 7.38 (8H, m), 7.41 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.51 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.54 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.67 (1H, s).	3381, 3064, 1669, 1614, 1589.	FAB+ 451(M+1)(39), 289(10), 154(100).	C28H22N2O4

【表 5 5 }

实施例	化合物	酸点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ¹	MS .	元素分析
163		アモルファス	CDC13.300MHz 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.69 (1H, s), 6.89 - 7.08 (6H, m), 7.23 - 7.51 (11H, m), 7.65 (1H, s).		FAB+ 450(M+1)(100), 371(5), 359(10).	C28H23N3O3
164	PH NO O	276.5 276.9	DMSO-46,300MHz 4.83 (2H, 8), 5.16 (2H, 8), 6.37 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.16 - 7.32 (5H, m), 7.47 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7.50 (1H, dd, J = 2.1, 8.1 Hz), 7.55 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.59 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.7 Hz), 10.21 (1H, 8), 12.20 (1H, s).		FAB+ 429(M+1)(15), 266(50), 185(100).	C25H20N2O5
165	Ph O O	>270	DMSO-46.300MHz 4.89 (2H, s), 5.22 (2H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.20 - 7.38 (5H, m), 7.57 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.61 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.86 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.91 (2H, d, J = 8.7 Hz), 10.37 (1H, s), 12.70 (1H, s).		FAB+ 431(M+1)(10), 391(9), 289(10).	C23H18N2O3

【表56】

	実施例	化合物	数点(C)	IH NMR (8) ppm	IR can*	MS	元素分析
-	166	PH NO OH	196.7 197.0	DMSO-06,500MOH; 2.77 (2H, 1, J = 7.5 Hz), 3.25 - 3.40 (2H, m), 4.88 (2H, s), 5.21 (2H, s), 7.13 - 7.36 (8H, m), 7.52 - 7.64 (4H, m), 10.03 (1H, s), 12.08 (1H, s),		PAB+ 431(M+1)(10), 391(9), 289(10).	C25H22N3O5
	167		204.0- 205.5	DMSO-d5,300MHz 4.75 (2H, s), 5.18 (2H, s), 6.93 - 6.97 (2H, m), 7.21 - 7.35 (6H, m), 7.42 (1H, dd, J = 2.1, 8.4 Hz), 7.50 (1H, dd, J = 1.8 Hz), 7.14 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.03 (2H, d, J = 9.3 Hz), 8.11 (1H, s), 8.59 (1H, s), 8.61 (1H, s)		PAB+ 516(M+1)(20), 460(15), 421(5).	C26HZINSOSS
7	168	CON HANDEN	151.5- 152.0	DMSO-46,300MHz 3.72 (2H, s), 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.23 - 7.36 (7H, m), 7.42 (1H, dd,J = 2.1, 7.8 Hz), 7.51 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.61 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.80 (1H, s).		FAB+ 398(M+1)(25), 307(15), 265(25).	C24H19N3O3

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁴	MS	元索分析
169	O'TO'I DO	162.5- 163.0	DMSO-46,300MHz 3.96 (2H, s), 4.77. (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.94 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.15 - 7.35 (11H, m), 7.39 (1H, dd, J = 1.9, 8.4 Hz), 7.48 - 7.50 (3H, m), 7.66 (1H, s).		FAB+ 449(M+1)(25), 307(10), 265(30).	C29H24N2O3
170	C.N. PARCO	216.5- 217	DMSO-46.300MHz 4.90 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.19 (1H; d, J = 8.5 Hz), 7.26 - 7.34 (5H, m), 7.57 (1H, dd, J = 1.9, 8.4 Hz), 7.62 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.79 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.95 (2H, d, J = 8.8 Hz), 10.48 (1H, s).		384(M+1)(70), 307(15), 266(20).	C23H17N3O3
171		178.5- 179.0	CDCI3,300MHz 4.77 (2H, s), 5.19 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.93 - 6.98 (3H, m), 7.20 - 7.36 (6H, m), 7.39 (2H, dd, 1 = 2.1, 8.4 Hz), 7.46 - 7.51 (3H, m), 7.66 (1H, s), 7.71 (1H, dt, 1 = 1.7, 7.7 Hz), 8.58 - 8.60 (1H, m).		PAB+ 466(M+1)(50), 375(5), 307(10).	C28H23N3O4

【表58】

突施例	化合物	融資(C)	1H NMR (ð) ppm	DR cam ⁴	MS	元潔分析
172		195.5- 197.0	CDCB_300MHs 4.77 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.95 (2H, d, J = 9.3 Hz), 6.97 (1H, s), 7.23 - 7.36 (6H, m), 7.40 (1H, dd, J = 1.9, 8.6 Hz), 7.50 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.51 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.75 - 7.78 (2H, m), 8.58 (1H, d, J = 4.5 Hz), 8.67 (1H, d, J = 1.8 Hz).		FAB+ 466(M+1)(45), 374(5), 307(15).	C25H23N3C4
173		233.8- 234.5	DMSO-46,300MHa 4.38 (3H, s), 4.88 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.31 (2H, s), 7.05 (2H; d, J = 8.7 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.36 (5H, m), 7.54(1H, d, J=1.8 Hz), 7.68 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.51 (1H, dd, J = 5.7, 8.1 Hz), 8.62 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.95 (1H, d, J = 8.1 Hz), 9.14 (1H, s), 10.04 (1H, s).		PAB+ 480(M+1)(20), 391(15), 307(10).	C29H26N3O4 I
174		172.0- 173.5	DMSO-46,300MHz 4.35 (3H, 6), 4.89 (2H, 8), 5.23 (2H, s), 5.58 (2H, s), 7.17 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.19 (1H, s), 7.26 - 7.37 (5H, m), 7.56 (1H, dd, J = 1.9, 8.5 Hz), 7.60 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.72 (2H, d, J = 9.2 Hz), 8.09 (1H, t, J = 6.9 Hz), 8.09 (1H, t, J = 8.0 Hz), 8.10 (1H, t, J = 8.0 Hz), 8.61 (1H, t, J = 7.9 Hz), 9.08 (1H, d, J=6.0 Hz), 10.07(1H, s).		FAB+ 480(M+1)(20), 391(15), 307(15).	C29H26N3CA 1

表	5	9	Ŀ

災益例	化合物	融点(°C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
175	Ph N O	>250	DMSO-06,300MHz 4.88 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.71 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.23 - 7.38 (5H, m), 7.48 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 8.3, 2.1 Hz), 7.58 (1H, d, J = 2.1 Hz), 9.20 (1H, s), 9.88 (1H, s).		FAB+ 375(M+1)(100), 369(100).	C22H18N2O4
176	Ph N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	174.5 - 176.2	CDCB,3008HHs 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.27 (2H, s), 6.89 - 6.98 (3H, m), 7.22 - 7.37 (4H, m), 7.40 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.45 - 7.54 (5H, m), 7.63 (1H, tt. J = 7.4, 1.2 Hz), 7.69 (1H, br), 7.96 - 8.02 (2H, m).		FAB+ 493(M+1)(15), 391(10), 371(15), 266(45), 154(100).	C30H24N2O5
177		アモル ファス	CDCI3,300MHz 2.55 - 2.60 (4H, m), 2.80 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.71 - 3.76 (4H, m), 4.11 (2H, t, J = 5.7 Hz), 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.90 (2H, d, J = 9.0 Hz), 6.96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.37 (5H, m), 7.41 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.45 - 7.51 (3H, m), 7.57 (1H, br).		FAB+ 488(M+1)(20), 460(10), 289(10), 289(10), 266(5), 154(100).	C28HZ9N3O5

実施例	化合物	(7)直接	· IH NMR (8) ppm	IR cm³	MS	元素分析
178	Ph N O N	171.5- 172.0			PAB+ 471(M+1)(30), 439(20), 379(15).	C29H30NZO4
179	Meo Con	151.6- 152.5	CDCB.300MHz 1.51 - 1.70 (2H, m), 1.79 - 1.90 (6H, m), 3.80 (3H, s), 4.67 - 4.75 (1H,m), 4.74 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.11 (2H, s), 6.74 - 6.82 (3H, m), 6.96 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.28 - 7.45 (6H, m), 7.64 (1H, br).		FAB+ \$79(M+1)(10), \$11(15), 380(10), 312(20), 205(35), 154(50), 137(100).	C35H34N2X06
180	COOMe NO ₂	208.2 - 209.6	CDC13,300MHz 3.88 (3H, s), 4.80 (2H, s), 5.28 (2H, s), 6.85 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 - 7.61 (2H, m), 7.64 (1H, dd, J = 8.4, 1.7 Hz), 7.69 (1H, d, J = 1.7 Hz), 8.10 - 8.17 (2H, m).	- 1	FAB+ 342(M)(10), 311(15), 289(10), 212(10), 154(100), 136(80).	C17H14N2O6

【表61十

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	· MS	元素分析
181	OMe COOMe	199.8 - 201.5	CDC3;300MHz 3.89 (3H, 8), 4.03 (3H, 8), 4.81 (2H, 8), 5.18 (2H, 5), 6.79 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (1H, dd, J = 8.5, 1.4 Hz), 7.69 (1H, d, J = 1.4 Hz), 7.83 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.20 - 8.25 (1H, m).		FAB+ 373(M+1)(30), 372(M)(60), 355(20), 341(65), 289(60), 241(10).	C18H16N2O7
182	MeOOC NO2	188.0 - 189.1	DMSO-d6,300MHz 3.81 (3H, 8), 3.83 (3H, 8), 4.91 (2H, 8), 5.33 (2H, 8), 7.11 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.50 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.56 (1H, dd, J = 8.0, 1.5 Hz), 7.84 (1H, d, J = 8.0, 1.5 Hz), 8.02 (1H, d, J = 1.4 Hz).		PAB+ 400(M)(15), 369(20), 307(20), 289(15), 154(100), 136(80).	C19H15N2O8
183	OMe CONH ₂		DMSO-46,300MHz 4.01 (3H, s), 4.87 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.03 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.50 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.55 (1H, brs), 7.80 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.90 (1H, br), 8.21 (1H, dd, J = 9.0, 2.4 Hz).	,	FAB+ 358(M+1)(15), 341(20), 238(20), 169(20), 154(100), 136(90).	C17H15N3O6

【表62】

実施例	化合物	脱坑(飞)	· IH NMOR (8) pppm	IR cm ³	MS	元素分析
184	CONH ₂	228.2 - 229.5	DMSO-d6.300A04z 4.88 (2H, s), 5.34 (2H, s), 7.14 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 (1H, br), 7.44 - 7.54 (2H, m), 7.60 - 7.75 (2H, m), 7.85 (1H, br), 8.12 (1H, brd, J = 7.4 Hz), 8.21 (1H, brs).		FAB+ 328(M+1)(25), 311(20), 277(15), 241(10), 185(100), 177(50).	C16H13N3O5
185	NO ₂ MB	188.6 - 189.9	DMSO-66.300MHz 2.74 (3H, d, J = 4.5 Hz), 4.88 (2H, s), 5.33 (2H, s), 7.15 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.43 (1H, dd, J = 8.1, 1.8 Hz), 7.48 (1H, d, J = 1.7 Hz), 7.63 (1H, t, J = 7.9 Hz), 7.73 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 8.13 (1H, brd, J = 8.1 Hz), 8.21 (1H, s), 8.21 (1H, s),		FAB+ 342(M+1)(40), 311(35), 253(15), 191(10), 176(20), 169(100).	C17H19N3O6
186	Me Me		CDCB.300MHa 2.99 (3H, br), 3.06 (3H, br), 4.78 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.81 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.02 (1H, dd, J = 8.1, 1.8 Hz), 7.12 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.53 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7.55 - 7.60 (1H, m), 8.11 - 8.18 (2H, m).		FAB+ 356(M+1)(20), 289(15), 165(5), 154(100), 134(80).	C18H17N3O5

実施例	化合物	股点(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	MS	元素分析
187	NO ₂	>179	CDC3,300MHz 4.93 (2H, s), 5.34 (2H, s), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (1H, br), 7.47 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.52 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.63 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7.73 (1H, brd, J = 7.5 Hz), 8.13 (1H, brd, J = 8.1 Hz), 8.22 (1H, br).		PAB- 342(M-1)(10), 327(80), 283(35), 192(80), 153(100).	C16H13N3O6
188	No.	137.4 - 137.8	CDCB,300MHz 2.74 (3H, d, J = 6.6 Hz), 4.91 (2H, s), 5.33 (2H, s), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (1H, d, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.51 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.52 (1H, t, J = 8.0 Hz), 8.13 (1H, brd, J = 8.0 Hz), 8.13 (1H, brd, J = 9.0 Hz), 8.17 (1H, d, J = 6.6 Hz), 8.21 (1H, brs),		FAB+ 358(M+1)(10), 328(10), 238(20), 169(40), 154(100), 134(95).	C17H15N3O6
189	NO _Z OMe		CDC13.00MHz 3.34 (3H, s), 3.56 (3H, s), 4.79 (2H, s), 5.27 (2H, s), 6.82 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.44 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.53 (1H, brt, J = 7.7 Hz), 7.59 (1H, brd, J = 7.8 Hz), 8.11 - 8.18 (2H, m).		FAB+ 372(M+1)(30), 311(20), 220(10), 154(100).	CIBH17N3O6

【表64】

ĺ	実施例	化合物	(C))直播	· 1H NMR (8) ppm	IR corr	MS	元常分析
	190	Ph N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	アモル ファス	CDCB,300MHz 4.62 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.63 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.13 - 7.55 (14H, m), 7.70 (1H, d, J = 1.8 Hz).	3359, 3031, 1700, 1605.	FAB+ 545(M+1)(13), 543(M+1)(13), 289(10), 154(100).	型論值 C. 64.10% H. 4.27% N; 5.16% 分析值 C, 63.02% H. 4.09% N: 5.18%
	191	MeO H OOBn	アモル ファス	CDCl3,300MHs 3.76 (3H, s), 4.56 (2H, s), 5.04 (2H, s), 5.40 (2H, s), 6.92 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.01 - 7.52 (14H, m), 7.80 (1H, s).		FAB+ 495(M+1)(40), 296(100).	C30H26N2OS
	192	HN OBn	281.6	DMSO 46,300MHz 4.64 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.28 - 7.47 (5H, m), 7.54 - 5.60 (2H, m), 7.62 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.96 (1H, s), 10.95 (1H, s).	3343, 3188, 1715, 1647, 1598.		で22H18N2O4 理論値 で,70.58% 比, 4.85% N; 7.48% 分析値 で,70.53% 日; 4.77% N; 9.11%
【表65	1		1				

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
193	NO ₂ N OBn	208.3 - 209.7	CDC13.300MHz 4.81 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.59 (2H, s), 6.76 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.96 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.14 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 7.28 - 7.59 (11H, m), 7.65 (1H, br), 8.20 (1H, dd, J = 8.1, 1.4 Hz).		FAB+ 510(M+1)(40), 460(10), 311(15), 289(10), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
194	CANAL PART OBO	175 - 177	DMSO-46.300MHz 4.89 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.46 (6H, m), 7.57 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.59 - 7.71 (4H, m), 8.48 (1H, dd, J = 4.8, 1.5 Hz), 8.59 (1H, d, J = 1.5 Hz), 10.00 (1H, br).		FAB+ 466(M+1)(30), 375(10), 277(10), 267(100), 185(45).	C28H23N3O4
195	O Den	196 - 198	DMSO-66,300MHz 2.88 (2H, t, J = 7.6 Hz), 4.17 (2H, t, J = 7.6 Hz), 4.86 (2H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.17 - 7.48 (11H, m), 7.62 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.64 - 7.72 (3H, m), 10.04 (1H, br).	: .	FAB+ 479(M+1)(35), 389(10), 280(80), 185(100), 169(85).	C30H26N2O4

	突旋例	化合物	脱血(で)	IH NMR (#) ppm	IR cm	MS	元素分析
	196	OBn N COBn	189.0- 190.0	DMSO-65300MHz 4.86 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.27 (2H, s), 6.58 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26 - 7.45 (7H, m), 7.54 (1H, dd, J = 8.4.2.1 Hz), 7.59 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.59 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.77 (1H, d, J = 1.2, 7.7Hz), 8.51 (1H, d, J = 4.5 Hz).		FAB+ 466(M+1)(SS), 307(15), 267(25).	C28H23N3O4
	197	OBn N OBn		DMSO-46,300MHz 4.91 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.28 - 7.45 (7H, m), 7.51 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.51 (1H, d, J = 6.4 Hz), 8.51 (1H, d, J = 6.3 Hz), 10.00 (1H, s).		466(M+1)(55), 385(5), 307(15).	C28HZ3N3O4
【表6 7	198	MeO O O O O O O	104 - 105	DMSO-d6,300MHs 3.84 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.86 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.11 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 8.9 Hz), 7.03 (2H, brd, J = 8.6 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 - 7.87 (4H, m), 10.01 (1H, s).		FAB- 568(M-1)(10), 459(25), 305(50), 199(40), 153(100).	C31H27N3O8

	実施例	化合物	MAC(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
	199	HO OBO	193.9 - 194.3	DMSO-d6.500MHz 3.60 (2H, q, J = 5.9 Hz), 4.01 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4.70 (2H, s), 4.89 (1H, t, J = 5.9 Hz), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.28 - 7.47 (6H, m), 7.59 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.61 - 7.69 (3H, m), 10.03 (1H, s).	3432, 3323, 2890, 1690, 1645, 1614, 1585.	PAB+ 419(M+1)(30), 220(100).	C24H22N2O5
	200	-NN	110.7	CDCI3.300MHz 1.52 - 1.79 (4H, m), 2.27 (6H, s), 2.37 (2H, t, J = 6.9 Hz), 3.99 (2H, t, J = 7.4 Hz), 4.64 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.28 - 7.58 (9H, m), 7.67 (1H, s).	3383, 2940, 1662, 1614.	FAB+ 474(M+1)(23), 289(10), 154(100).	C28H31N3O4
【表68	201	· N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	144.2 - 144.5	DMSO-d6,300MHz 1.63 - 1.77 (2H, m), 2.16 (6H, br), 2.24 - 2.37 (2H, m), 3.92 - 4.01 (2H, m), 4.70 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.30 - 7.46 (6H, m), 7.60 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.62 - 7.71 (3H, m), 10.03 (1H, s).		403(M+1)(37), 369(16), 185(100).	C27H29N3O4

	尖鏡例	化合物	(27)2a/88	ih nmr (8) ppm	IR cm⁴	MS	元素分析
	202	EHO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	171.5 - 172.1	DMSO-66,300MHz 1.21 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.29 (2H, s), 4.15 (2H, q, J = 7.0 Hz), 4.79 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.28 - 7.43 (5H, m), 7.62 - 7.68 (4H, m), 10.04 (1H, s).	-	FAB+ 461(M+1)(17), 391(19), 238(24).	C26H24H2O6
	203	HO NO OBA	249.6 - 250.0	DMSO-66,300MHz 4.67 (2H, s), 4.77 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.27 - 7.46 (5H, m), 7.61 - 7.68 (4H, m), 10.03 (1H, s), 13.12 (1H, br).		FAB+ 433(M+1)(12), 391(8), 289(10).	C24H20N2O6
	204	COBn	126.0-	DMSO-45,300MHz 4.64 (2H, s), 4.79 (2H, s), 4.88 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.29 - 7.65 (11H, m), 7.76 (1H, dd, J = 2.7, 8.4 Hz), 8.44 (2H, s), 10.00 (1H, s).		FAB+ 501(M+1)(25), 460(5), 391(5).	C28H22CIN3O4
【表69	} —		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1		

実施例	化合物 .	融点(C)	IH NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元業分析
205	Ph NO NH COBn	170.0- 171.5	CDC13,300MHz 1.25 - 1.29(2H, m), 1.50 - 1.54 (2H, m), 2.12 - 2.15 (4H, m), 2.95 (2H, t, J = 7.8 Hz), 3.30 - 3.44 (1H, m), 3.90 - 4.04 (1H, m), 4.16 (2H, t, J = 7.8 Hz), 4.56 (2H, s), 4.59 (2H, s), 5.81 (1H, d, J = 7.7 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.21 - 7.34 (11H, m), 7.36 (1H, d, J = 1.8Hz).		FAB+ 485(M+1)(30), 393(20), 377(20).	C30H32N2O4
206	OBN NH COBN	234.5 - 236.5	DMSO-46,300MHz 4.74 (2H, 5), 5.07 (2H, 5), 5.09 (2H, 5), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.07 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.10 - 7.47 (9H, m), 7.63 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.57 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 10.03 (1H, br).		FAB+ 462(M+1)(15), 371(5), 263(10), 238(15), 169(100), 154(40), 136(50).	C29H23N3O3
207	Meo OMe	185 - 186	DMSO-46,300MHz 3.77 (6H, s), 4.77 (2H, s), 4.97 (2H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (2H, brb,) 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 - 7.47 (5H, m), 7.63 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.67 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.67 (1H, d, J = 8.4, 1.8 Hz), 10.03 (1H, br).		FAB+ 522(M+1)(55), 430(10), 391(10), 238(20), 169(35), 154(100).	C31H27N3OS

実施例	化合物	の海鎖	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	мѕ	元本分析
 208		201 - 202	DMSO-66,300MHz 3.77 (6H, s), 4.77 (2H, s), 4.97 (2H, s), 5.18 (2H, s), 6.84 (2H, brs), 7.01 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.44 (2H, brd, J = 5.6 Hz), 7.63 (1H, d, J = 18 Hz), 7.68 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.75 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 8.58 (2H, brd, J = 5.9 Hz), 10.04 (1H, br).		PAB+ \$23(M+1)(25), 428(10), 371(10), 238(25), 169(55), 154(100).	C30H25N4O3
209	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	243.5 - 244.4	DMSO-46,300MHz 5.09 (2H, s), 5.10 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.29 - 7.47 (10H, m), 7.65 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.84 (1H, dd, J = 8.2, 1.5 Hz), 7.94 (1H, d, J = 1.4 Hz), 10.05 (1H, br).		FAB+ 451(M+1)(15), 361(10), 263(10), 277(10), 185(100), 177(80), 169(60).	C28H7ZN2O4
210	O DBn	246.7 - 248.3	DMSO-65,300MHz 3.68 (3H, s), 3.72 (3H, s), 3.87 (3H, s), 5.10 (2H, s), 6.52 (1H, s), 6.78 (1H, s), 7.02 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.30 - 7.49 (6H, m), 9.18 (1H, s), 10.12 (1H, s),	·		C31H29N3O6

	実站例	化合物	(J)总经	ih NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析	ĺ
•	211	HIV OMe OMe	>250	CDC13,000MHz 3.85 (3H, s), 4.74 (2H, br), 5.08 (2H, s), 6.72 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.83 (1H, br), 6.92 - 7.02 (3H, m), 7.06 (1H, d, J = 7.0 Hz), 7.21 (1H, brt, J = 8.4 Hz), 7.28 - 7.47 (7H, m), 7.52 - 7.61 (3H, m), 8.06 (1H, br).		PAB+ 480(M+1)(30), 388(10), 281(60), 176(35), 154(100).	C29H25N3O4	
	212	Ph O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	>215	DMSO-46,300MHz 5.05 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.29 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.23 - 7.48 (11H, m), 7.52 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.75 (1H, s), 10.38 (1H, s).	3308, 3144, 2932, 1692, 1671.	FAB+ 510(M+1)(18), 311(13), 199(20), 169(100).	理論值 C. 68.36% H: 4.55% 分析值 C. 67.76% H: 4.48% N: 8.13%	
	213	HE CALL	>190 (dec.)	DMSO-46,300MHz 3.34 (2H,brs), 4.12 (2H,brs), 5.07 (2H, s), 6.42 (1H,s), 6.58 (1H, d, J = 8.1 Hz), 6.95 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.31 - 7.43 (7H, m), 7.62 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.65 (1H,s)		FAB+ 360(M)(55), 344(5), 266(5).	C22H20N2O3	

【表72】

-100-

実施例	化合物	股点(C)	ІН ЮМВ (8) ppm	fR cm²	MS	元素分析
214	BnN O N H	131.0- 131.4	CDC13.300MHz 3.48 (2H, \$\psi = 4.5 \text{ Hz}\), 4.29 (2H, t \$\psi = 4.5 \text{ Hz}\), 4.55 (2H, s), 5.06 (2H, s), 6.68 (1H, d) = 9.0 \text{ Hz}\), 6.96 (2H, d, \$\psi = 8.9 \text{ Hz}\), 7.26 - 7.55 (14H, m).		FAB+ 451(M+1)(40), 449(40), 307(25), 289(15).	C29H226N2C03
215	O Z H	241.0- 241.5	DMSO-d6.300MHz 5.10 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.30 - 7.47 (10H, m), 7.71 (2H, d, J = 9.1 Hz), 8.05 (1H, dd, J = 1.6, 8.3 Hz), 8.25 - 8.28 (2H, m), 10.41 (1H, s).		PAB+ 462(M+1)(30), 406(5), 371(5).	C29H23N3O3
216	OBn N N OBn	241.0- 242.5	DMSO-65,300Mb: 5.11 (2H, s), 5.34 (2H, s), 7.04 (2H, d,J = 9.1Hz), 7.30 - 7.48 (7H, m), 7.72 (2H, d,J = 9.1Hz), 7.81 (1H, dt, J = 1.8, 7.7 Hz), 8.03 (1H, dd, J = 1.6, 8.3 Hz), 8.23 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8.23 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.46 - 8.48 (1H, m), 8.60 (1H, m), 10.43 (1H, s).		FAB+ 463(M+1)(Z3), 391(4), 371(10).	C28H22N4O3

【表73】

実統	化合物	融点(°C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻⁴	MS	元素分析
217	MeO NN N	249.8 - 250.0	DMSO-66,300MHz 3.71 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.14 (2H, s), 6.91 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.29 - 7.47 (7H, m), 7.70 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.03 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 8.25 (2H, dd, J) = 3.6, 5.1 Hz), 8.65 (1H, s), 10.40 (1H, s).		PAB+ 492(M+1)(10), 453(5), 369(10), 361(8), 277 (10).	C30H25N3O4
218	OMe ON N N N OBn	222.7 - 222.9	DMSO-65.300MHz 3.73 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.18 (2H, s), 6.85 - 6.97 (3H, m), 7.02 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.24 - 7.47 (6H, m), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 8.26 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.27 (1H, d, J = 2.7 Hz), 8.64 (1H, s), 10.41 (1H, s).		PAB+ 492(M+1)(30), 461(5), 369(15), 293(8).	C30H25N3Q4
219	O O OBn O N N N O Me	221.6 - 222.3	DMSO-66,300MHz 3.77 (3H, s), 5.04 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.85 (1H, t, J = 9.0 Hz), 6.96 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.11 (1H, d, J = 6.3 Hz), 7.21 - 7.40 (7H, m), 7.64 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.95 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 8.16 - 8.19 (2H,m), 8.46 (1H,s), 10.35 (1H, s).	٠.	PAB+ 492(M+1)(20), 402(5), 372(8).	C30H25N3O4

-101-

実施例	化合物	融点(C)	ін ммπ. (δ) ррш	IR cm²	. ws	元素分析
220	Mac Code Code No	224.9 - 225.1	DMSO-06,300MHz 3.71 (3H, s), 3.74 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.13 (2H, s), 6.91 (2H, s), 7.02 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.09 (1H, s), 7.30 - 7.46 (5H, m), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.03 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 8.25 (1H, s), 8.28 (1H, s), 8.64 (1H, s), 10.41 (1H, s).	-	FAB+ 522(M+1)(15), 437(5), 337(2), 323(5).	C31HZ7N3OS
221	ON N OBn	221.8 · 222.3	DMSO-46,300MHz 5.10 (2H, s), 5.26 (2H, s), 7.01 - 7.06 (3H, m), 7.23 - 7.47 (7H, m), 7.68 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.72 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.06 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.30 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.30 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.30 (1H, s),		PAB+ 541(M+1)(30), 540(28), 460(10), 413(25).	C29H2ZBA13O3
222	COBN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	270.3 - 270.6	DMSO-d6,300MHz 5.10 (2H, s), 5.39 (2H, s), 7.02 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.29 - 7.52 (7H, m), 7.55 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 7.70 (2H, d. J = 9.3 Hz), 7.88 - 7.93 (4H, m), 8.04 (1H, dd, J = 1.5, 8.1 Hz), 8.27 (1H, d, J = 7.2 Hz), 8.28 (1H, s), 8.73 (1H, s), 10.42 (1H, s).		FAB+ 512(M+1)(10), 453(5), 361(3), 277(8).	C33H2SN3O3

突施例	化合物	税点(℃)	IH NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	冗款分析
223	Br ORn	>260	DMSO-d6,300MHz 5.11 (2H, s), 5.20 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.31 - 7.49 (5H, m), 7.56 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.71 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.05 (1H, dd, J = 8.3, 1.4 Hz), 8.26 (1H, d, J = 9.5 Hz), 8.28 (1H, br), 8.27 (1H, s), 10.42 (1H, br).		FAB+ 542(M+2)(15), 540(M)(15), 460(10), 391(15), 238(25), 169(45).	C29H22BrN3O
224	O N O OBn	>260	DMSO-46,300MHz 5.11 (2H, s), 5.55 (2H, s), 7.04 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.25 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.29 -7.49 (5H, m), 7.59 (1H, brt, J = 7.8 Hz), 7.64 -7.76 (3H, m), 8.06 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz), 8.14 (1H, dd, J = 8.1, 1.2 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8.25 (1H, d, J = 1.2 Hz), 8.31 (1H, d, J = 1.2 Hz), 8.10 (1H, s), 10.44 (1H, s),		FAB+ 507(M+1)(60), 460(15), 415(10), 238(20), 169(35), 154(100).	C29H22N4O5
225		249,0 - 250,1 (dec.)	DMSO-46.300MHz 5.10 (2H, s), 5.35 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.29 - 7.48 (5H, m), 7.65 (1H, d, J = 7.9 Hz), 7.70 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.87 (1H, tad, J = 7.6 Hz), 8.05 (1H, tad, J = 8.3 Hz), 8.17 (1H, brd, J = 8.3 Hz), 8.23 - 8.33 (3H, m), 8.75 (1H, s),		FAB+ 507(M+1)(80), 415(25), 238(25), 169(55), 154(100).	C29H22N4O5

突盖伤	化合物	砂直の	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	· MS	元素分析
226	OAN ONN N	243.5 - 244.3 (dec.)	DMSO-06,300M6Hz 5.11 (2H, s), 5.36 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.29 - 7.50 (5H, m), 7.64 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.72 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.06 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8.18 - 8.32 (4H, m), 8.70 (1H, s), 10.43 (1H, s).		FAB+ 507(M+1)(80), 460(15), 415(10), 289(15), 169(10), 154(100).	C2911221N4O5
227	N N N N N OBN	227.0- 229.0	DMSO-65,300MHz 5.10 (2H, s), 5.25 (2H, s), 7.02 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.32 - 7.46 (6H, m), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.82 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 1.7, 8.3 Hz), 8.23 (1H, s), 8.26 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.51 (1H, dd, J = 1.8, 4.8 Hz), 8.68 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.72 (1H, s).		FAB+ 463(M+1)(40), 391(4), 307(25).	C28H22N4O3
228	NC ON N H OBA	>260	DMSO-66,300MHz 5.10 (2H, s), 5.26 (2H, s), 7.02 (2H, d, J = 9.0Hz), 7.73 - 7.59 (7H, m), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.74 - 8.05 (3H, m), 8.23 - 8.28 (2H, m), 8.63 (1H, s), 10.42 (1H, s).		PAB+ 487(M+1)(18), 461(15), 369(5):	C30H22N4O3

実施例	化合物	(プ)点焼	1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元紫分析
229	Br OBn	237.5- 239.0	DMSO-46,300MHz 5.10 (2H, s), 5.21 (2H, s), 7.02 (2H, d, J = 8.7Hz), 7.29 - 7.52 (8H, m), 7.63 (2H, s), 7.11 (2H, d, J = 9.3 Hz), 8.05 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.05 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.05 (2H, s), 10.43 (1H, s),		PAB+ 541(M+1)(15), 429(8), 307(8).	C29+122B±N3O3
230	O N N O OBn	218.5- 220.0	DMSO-dS,300MHz 5.10 (2H, s), 5.41 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 8.7Hz), 7.30 - 7.53 (7H, m), 7.66 (1H, dt, J = 1.2, 7.8 Hz), 7.71 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.89 (1H, dd, 0.8, 7.7 Hz), 8.04 (1H, dd, 1.4, 8.6 Hz), 8.23 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.55 (1H, s), 10.43 (1H, s),		FAB+ 487(M+1)(20), 307(15), 288(18).	C30H22N4O3
231	CAN'N COBA	,	DMSO-66,300MHz 5,10 (2H, s), 5,74 (2H, s), 7,03(2H, d, J = 9,1Hz), 7,21 (1H, d, J = 6,9Hz), 7,32 - 7,48 (6H, m), 7,58 - 7,64 (2H, m), 7,71 (2H, d, J = 9,1 Hz), 7,90 (1H, d, J = 7,8 Hz), 7,99 (1H, d, J = 7,8 Hz), 8,07 (1H, d, J = 8,1 Hz), 8,07 (1H, d, J = 8,1 Hz), 8,21 (1H, d, J = 8,1 Hz), 8,30 - 8,33 (2H, m), 8,56 (1H, s), 10,44 (1H, s).		FAB+ 512(M+1)(15), 391(5), 307(15).	C33H25N3O3

突島何	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	ER cen ⁴	MS	元素分析
232	NC O N N N OBN	237.3 239.7	DMSO-06300MHs 5.11 (2H, s), 5.31 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.29 - 7.48 (5H, m), 7.36 (2H, d, J = 82 Hz), 7.71 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.2 Hz), 8.05 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz), 8.25 (1H, dd, J = 8.3 Hz), 8.29 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.67 (1H, s), 10.42 (1H, s).		FAB+ 487(M+1)(40), 460(10), 391(15), 238(20), 169(25), 154(100).	C30H22N4O3
233	O Z H	239.5- 240.5	CDC3,300MH: 1.23 · 1.59 (4H, m), 2.12 · 2.19 (4H, m), 3.36 · 3.43 (1H, m), 3.57 · 4.06 (1H, m), 4.57 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.04 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.27 · 7.40 (10H, m) 7.87 (1H, dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.98 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.36 (1H, d, J = 8.1 Hz),		FAB+ 468(M+1)(18), 360(8), 307(10).	C29ED9NSO3
234	O N N O OBn	245.5- 246.5	CDCB.300MHz 1.27 - 1.31(2H, m), 1.51-1.56 (2H, m), 2.12 - 2.19 (4H, m), 3.10 (2H, t, J = 6.9 Hz), 3.32 - 3.46 (1H, m), 3.95 - 4.09 (1H, m), 4.22 (2H, t, J = 7.1 Hz), 4.57 (2H, s), 6.03(1H, d, J=7.8 Hz), 7.12-7.35(10H, m), 7.62(1H, s), 7.87 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz), 7.93 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8.37 (1H, d, J = 8.3 Hz).		FAB+ 482(M+1)(60), 390(8), 374(25).	C30H31N3O3

【表79】

実施例	化合物	総点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
235		243.5- 246.5 (dec.)	DMSO-d6.300MHz 5.27 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.40 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.22 - 7.26 (10H, m), 7.72 (2H, d, J = 9.3 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 1.7, 8.3 Hz), 8.24 (1H, d, J = 1.2 Hz), 8.26 (1H, d, J = 8.4 Hz), 10.43 (1H, s).	·	FAB+ 476(M+1)(30), 391(10), 307(15).	C30H25N3O3

【表80】

実施例 番 号	IC ₅₀ (μM)	実施例 番 号	Ι C ₅₀ (μM)
1	. 0.85	102	2.0
2	1.2	113	0.50
7 .	2.9	124	1.9
- 11	.2.4	131	2.0
12	1.3	132	0.62
14	0.78	143	0.25
17	1.9	144	1.1
25	2.4	150	. 1.9
36	2.3	152	2.9
42	3.0	170	2.0
50	. 3.1	180	3.1
52	1.6	192 ·	3.8
60	3.3	195	0.97
61	2.8	200 ·	1.1
72	0.67	205	2.1
78	2.0	207	1.8
80	1.4	210	1.1
84	1.3	215	0.92
97	2.5	228	1.2
99	2.1		

【表81】

英施例番号	抑制率 (%)		
× 10.04 m 3	10mg/kg·po	100mg/kg·po	
2	18	. 23	
72	37	48	
143	18	33	

フロントページの続き

(51) Int. Cl.	6 .	識別記号	FΙ		
A 6 1 K	31/44	ABE	A 6 1 K	31/44	ABE
•	31/47	•		31/47	
	31/495			31/495	
	31/535			31/535	
	31/55			31/55	•
C 0 7 C	235/54		C 0 7 C	235/54	٠.,
• ,	237/40	•		237/40	•
	237/42			237/42	
	255/57			255/57	
	309/72	•		309/72	
C 0 7 D	213/80		C 0 7 D	213/80	

217/24			217/24	
243/14		•	243/14	-
263/56		•	. 263/56	-
263/58			263/58	•
265/36	•	-	265/36	. •
295/08		-	295/08	Ą
		٠.		. Z
295/10	-		295/10	Α
•		*		Z .
295/12			295/12	. A
				. Z
413/12	213	-	413/12	213
	2 3 9		·	239
498/04			498/04	1 1 2 T

JP 10-259716 (A) Specification

[0001]

[Technical field of the invention] The present invention relates to amide derivatives which are effective in inhibiting vascularisation and the said derivatives are a group of compounds that inhibit vascularisation, which is implicated in the onset and/or progression of rheumatic arthritis, diabetic retinopathy, tumour growth etc, and are effective as therapeutic agents for these diseases.

[0002]

[Prior art] Although vascularisation is an important phenomenon in the formation of the placenta and growth of the foetus, abnormal vascularisation occurs in some diseases and is closely associated with the onset and progress of these diseases. That is, vascularisation is considered to be an important causal factor in the proliferation of granulation tissue, or 'pannus', in arthritis, diabetic retinopathy, which occurs in the retinas of sufferers of diabetes mellitus and is a possible cause of blindness, psoriasis and tumour proliferation. It is thought that vascularisation occurs through a process comprising: 1) decomposition of vascular basement membrane due to protease, 2) liberation of endothelial cells, 3) proliferation of endothelial cells and 4) lumen formation. The liberating and proliferating actions of basic fibroblast growth factor (bFGF) on endothelial cells is already known and it is recognised as one factor that induces vascularisation. In recent years, great attention has been paid to vascular endothelial growth factor (VEGF) for its inducing of morbid tissue, particularly under hypoxia, and powerful effect on the proliferation of endothelial cells and it, as well as bFGF, is thought to be an important cause of vascularisation.

[0005]

[Problems the invention aims to solve] However, in order to be effective as an inhibitory agent for vascularisation, it is necessary to inhibit the stages described as 1) - 4) above. Previous anti-tumour drugs such as methotrexate have been reported to have an anti-vascularisation action but they lack specificity for cells and have side effects. Also, as

noted above, there have been many reports of substances that have various forms of vascularisation inhibitory action but none of these is satisfactory due to their activity or side effects and none has found practical applications.

[0006]

[Means by which the problems were solved] The present inventors, who were aware of the problems described above, conducted purposive studies to find a novel compound that inhibits the adverse phenomena caused by vascularisation *in vivo*, that is, the onset and progress of arthritis, retinopathy, psoriasis and tumours. As a result, they discovered amide derivatives which have more powerful vascularisation inhibitory activity with fewer side effects and the present invention was completed on the basis of this discovery. The present invention is as shown in (1) to (40) below.

[0380]

Next, tests were performed for the vascularisation inhibitory actions of the compound according to the invention.

Test [I] Actions on bFGF- or VEGF-induced HUVEC proliferation (*in vitro*)

Human umbilical endothelial cells (HUVEC) were sown in the wells of a 96-cell plate at a rate of 2000 cells/well and cultured for 4 days in the presence of the compound at different concentrations and bFGF or VEGF (10ng/ml) in a culture medium containing 10% FCS. Balb/3T3 fibroblasts were sown in the wells of a 96-cell plate at a rate of 2000 cells/well and cultured for 4 days in the presence of the compound at different concentrations and 10% FCS. In both cases, cell proliferation was evaluated by the MTT method on the 4th day. The results are shown in Table 80.

[0381] Test [II] Mouse air pouch vascularisation model (in vitro)

3ml of air was injected subcutaneously into the back of a female Balb/c mouse to prepare an air pouch. On the following day, 0.5ml of Freund Complete Adjuvant (FCA) containing 0.1% croton oil was injected into the pouch. The compound was suspended in 0.5% CMC and administered orally once per day from 1 hour before the FCA injection to the 7th day. On the 7th day, the mouse was anaesthetised with phenobarbital and then kept warm on a hotplate at 40°C for ten minutes. The mouse was injected at 1 ml/body with

5% gelatine containing 10% carmine red that had been warmed to 40°C, then the animal was cooled, the exudates removed from the pouch and the granulation tissue taken at a low temperature. The wet weight of the granulation tissue was measured and then it was dried at 56°C for a day and night and the dry weight measured before being digested for 24 hours at 56°C in 1 ml of a papain PBS buffer. Next, 2N NaOH (2ml) was added to the digested liquid and was agitated before being passed through a filter and the light absorbency measured at 530nm. The vascular content in the granulation tissue was found from this light absorption and the value obtained by dividing this by the dry weight was taken as the vascularisation rate. The results are shown in Table 81.

[0382]

[Effects of the invention] As a result of their studies to achieve the said objects, the present inventors discovered that the novel compound according to the invention selectively inhibits the proliferation of endothelial cells and when administered orally inhibits the formation of new blood vessels in granulation tissue in a mouse air pouch model.

[Table 1] [headings]

Example	Compound	Melting	IH NMR (δ) ppm	IR.	MS	Elementary
1		point		cm-'		analysis
		(°C)				

The headings for Tables 1 to 79 (page 104) are the same as above.

Tables 80 and 81, on page 105, have the following headings.

[Table 80]

4			
Example number	IC ₅₀ (μM)	Example number	IC ₅₀ (μM)

[Table 81]

Example number	Inhibition rate (%)				
	10mg/kg•po	100mg/kg·po			